PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

2003-094585 (11)Publication number:

(43) Date of publication of application: 03.04.2003

B32B 27/36

B65D 65/40 B65D 65/46

(21)Application number: 2001-294302 (71)Applicant : DAINIPPON INK & CHEM INC

(22)Date of filing: 26 09 2001 (72)Inventor: TOYODA AKIO KAMIKURA MASAO

IMAMURA AKIYUKI MIHARA TAKASHI

(54) HEAT SEALING FILM

(57)Abstract:

(51)Int.CI.

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a heat sealing film having excellent impact resistance, flexibility, heat resistance, sealing strength and low bleeding-out properties, or particularly a heat sealing film made of a nonstretched film or sheet having excellent impact strength, flexibility, heat resistance and sealing strength and to provide a heat sealing film made of a stretched film or sheet exhibiting excellent heat resistance, sealing strength and low bleeding-out properties.

SOLUTION: The heat sealing film comprises a base layer and a heat sealing layer. The base layer contains a crystallized lactate polyester composition (A) containing a polylactic acid and a lactate polyester and having a melting point of 120° C or higher. The heat sealing layer contains an amorphous lactate polyester composition (B) containing an amorphous polylactic acid having a softening point of 40 to 110° C or a polylactic acid and a lactate polyester and having a softening point of 40 to 110° C.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application

converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection1

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公別番号 特開2003-94585 (P2003-94585A)

(43)公開日 平成15年4月3日(2003.4.3)

							-
(51) Int.Cl.7		徽別紀号	FΙ		5	-73-1*(参考)	
B 3 2 B	27/36	ZBP	B 3 2 B	27/36	ZBP	3E086	
B65D	65/40		B65D	65/40	D	4F100	
	65/46			65/46			

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 24 頁)

(21)出願番号	特願2001-294302(P2001-294302)	(71)出願人	000002886
			大日本インキ化学工業株式会社
(22)出願日	平成13年9月26日(2001.9.26)		東京都板橋区坂下3丁目35番58号
		(72)発明者	豊田 明男
			滋賀県甲賀郡石部町石部南1-1-26-
			105
		(72)発明者	上倉 正雄
			千葉県佐倉市大蛇町677-43
		(72)発明者	今村 彰志
			千葉県佐倉市大崎台2-15-13
		(74)代理人	100088764
			弁理士 高橋 勝利

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ヒートシールフィルム

(57) 【要約】

【課題】 極れた耐衝撃性、柔軟性、耐熱性及びシール強度、低ブリードフゥト性を有するヒートシートフィルム、特に、優れた衝撃強度、柔軟性、耐熱性及びシール強度を有する無延伸フィルム又はシートからなるヒートシートフィルム、並びに優れた耐熱性及びシール増度、低ブリードアウト性を呈する延伸フィルムスレンートからなるヒートシートフィルムを提供すること。

基材層とヒートシール層とから成るヒートシールー層とから成るヒートシールフィルスであって、前四延材層が、ボリステルとを含む酸点 12 〇 で以上の結晶化された乳酸系ポリエステル組成物 (A) からなり、前記ヒートシール層が、秋化点40~110℃の非晶性のポリス線、又はポリス酸と乳酸系ポリエステルとを含む軟化点40~110℃の非晶性の乳酸系ポリエステルとアル組成物 (B) からなることを特徴とするヒートシールフィルム、

【特許請求の範囲】

[請来項1] 基材層とヒートシール層とから成るヒートシールフィルムであって、前記基材層が、ボリ乳酸子製産子外ルとを含む融点120℃以上的結晶化された乳酸系ポリエステル組成物(A)からなり、前記ヒートシール層が、軟化点40~110℃の非晶性含む軟化点40~110℃の非晶性の乳酸系ポリエステル組成物(B)からなることを特徴とするヒートシールフィルム。

【請求項2】 乳酸系ポリエステル組成物(A)中の乳酸系ポリエステルが、乳酸単位とポリエステル単位を重量比で10:90~90:10の範囲で有し、重量率均分量が10:00以下であり、かつ、前記乳酸単位のし体とD体の比率(L/D比)以はD体とし体の比率(D/L比)が、質量比で100/0~97/3である請求項1に記載のヒートシールフィルム。

【請求項3】 乳酸系ポリエステル組成物 (A) 中の乳酸系ポリエステルが、日本工業規格 7198 A 法で、20℃に払ける貯蔵弾性事が2.56 P a 以下のものである請求項1に記載のヒートシールフィルム。 【請求項4】 ヒートシールフィルムが、日本工業規格 0K 7198 A 法で、最高より 20℃に適度以下での貯蔵弾性率の最低値が、40~4、000MP aである請求項1に記載のヒートシールフィルム。

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、熱融着を施す各種 の食品、飲料、薬品、雑貨等の包装または収納に適する ヒートシールフィルム及び該フィルムを熱成形してなる 包装袋あるいはケース及び軽量容器等の包装容器に関す る。

[0002]

【従来の技術】近年、プラスチックは膨大な量が使用さ れているが、その廃棄物は埋立地不足、景観阻害、海洋 生物への脅威及び環境汚染等の地球的環境問題を引き起 こしている。従来、一般に使用されている汎用樹脂と言 われるプラスチックは、ポリエチレン、ポリプロピレ ン、ポリスチレン、ポリ塩化ビニル、ポリエチレンテレ フタレート等であり、これら樹脂の処分方法として焼 却、埋立が行われている。しかし、これらの処分方法に は問題があり、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリス チレン等の樹脂を焼却する場合は、それら樹脂の燃焼力 ロリーが高いため、炉を痛め易く、炉の寿命を短くす る。一方、ポリ塩化ビニルにおいては、燃焼カロリーは 低いが焼却時に有害なガスを発生することが知られてい る。埋立においても、これらの汎用樹脂は、化学的安定 性が高いため、分解せず原形をとどめたまま半永久的に 残ることが知られており、埋立地不足が深刻化する原因 の一つになっている。

[0003]また、無適作に自然環境中に廃棄された場合、その安定性のために美難を損ねたり、海洋生物、島類等が誤って補食し、貴重な生物資源が減少するなど環境破壊の一因となっている。これらの問題を除実するため、最近、生分解性ボリマーの研究が盛んに行われている。生分解性ボリマーで注目されている制節の1つに、ボリヒドロキシカルボン酸類のボリマーがある。これらのボリマーは、一般ブラスチックと異なり容易に完全分解し、最終的には水と二酸化此葉になる。

【0004】また燃焼カロリーが低いため、焼却した場 合も炉を痛めることがなく、さらに燃焼時に有害なガス を発生しない特徴を有する。出発原料に再生容易な植物 資源を利用出来るため、枯渇する石油資源から脱却でき る。これらの利点から、汎用樹脂の代替として期待され ている。

【0005】ポリヒドロキシカルボン酸類のポリマー は、生分解性と成形性を有するが、中でもポリ乳酸やポ リヒドロキシブチレートは実用性が高い。しかし、それ ぞれ酸さがある、或いは加工性に劣る等の問題があり、 工業的な用途が限定されていた。特にポリ乳酸はその透 明性を保持したまま脆さを改善することが望まれてい る。

【0006】ポリ乳酸の脆さを改善するために様々な検 討が行われており、なかでも可鬱剤の添加は、ポリマー 改質の一般的な方法として知られ早くから検討されてき た。従来、各種の食品、飲料、薬品、雑貨用等の液状 物、粉粒物、固形物の包装または収納材として、紙や合 成樹脂を加工したフィルムやシート、あるいはアルミ箔 等が用いられている。特にフィルムやシートは耐水性、 透明性、強度、熱成形性、低コスト性等々に優れた特徴 を持っているため、包装または収納を目的とした袋、ケ 一スあるいは熱成形されて軽量容器として、多くの用途 に使用されている。これら包装または収納材への要求特 性として重要なものに熱融着性と耐熱性が挙げられる。 【0007】合成樹脂で構成されるフィルムやシートは 折り曲げながら、樹脂の熱融着性を利用し1方以上を接 着することにより、各種袋またはケースに加工される。 また、フィルムやシートは真空成形、真空圧空成形、熱 板圧空成形、深絞り真空成形等の加熱成形方法により、 食品、飲料、薬品、雑貨等の内容物を剛性をもって包装 する軽量容器に成形される。

【0008】これらの容器は内容物を挿入した後、開口 節をフィルムあるいはシートまたはそれらを加熱成形 た合い蓋を接着して封をされて使用されることが多く、 これにも熱融着が使用されている。この様に合成樹脂フィルムやシートは熱融着の性質を利用し各種加工され実 用に供されており、その際に熱融者した部分の接着力、 いわゆるシール強度とその外積が重要な特性となる。 【0009】また、これらの容器、フィルム、シート は、保管・輸送上の耐熱性からは、通常60で以上の耐 熱性が必要とされ、また作りたての食品等の加熱した内 管物を挿みする軽量容器、例えば、米飯、揚げ物等の食 品を務弱的に包装するフードバック、惣菜容器、または ジャム、ブリン、ゼリーに使用されるホットフィル容器 等は、80で以上での耐熱性が必要とされ、且つ、内容 物を入れた後に封をするるに純融着性が必要とされる。

【0010】これらの耐熱性の問題を解決する為に、米 国特許5,076,983号公報には、ポリ乳酸の延伸 フィルムを130 $^{\circ}$ C、1分間熱セットすることにより沸 酸水中、1分間の加熱試験で収離率を66%から4%に 減少するという耐熱性を向上する方法が示されている が、このフィルムは既に結晶化している為、ヒートシー ルができず、またポリ乳酸からなるフィルムはこのまま では硬く、多くの場合に実用に供するには難しいという 問題点があった。

【0011】また、特別平10-151715号公報に はポリ乳酸、又は乳酸成分とポリエステル成分とを共重 合させて得られる乳酸系ポリエステル共重合体を基材 層、ヒートシール層として用いた乳酸系ポリマー積層体 が、60℃以上の耐熱性、優れたシール強度を有し、 乳酸系ポリエステル共重合体を基材層として用いた利度を 電板では、また近くでは、またいった欠点を有し、 乳酸系ポリエステル共重合体を基材層として用いた句は無延伸のものについては複数溶度、柔軟性が十分では なく、また延伸したものについてはブリードアウトが激 しく、これらは実用に供するには難しいといった問題が あった。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】 本発明が解決しようと する課題は、優れた削衝撃性、柔軟性、削熱性及びシー ル強度、低プリードアウト性を有するヒートシールフィ ルム、特に、優れた衝撃強度、柔軟性、耐熱性及びシー ル強度を有する無延伸フィルム又はシートからなるヒー トシールフィルム、並びに優地に削熱性及びは 度、低プリードアウト性を呈する延伸フィルム又はシー トからなるヒートシールフィルムを提供することにあ る。

[0013]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の課題を解決するために鋭意検討した結果、基材限にポリ乳 感と乳酸系ポリエステルとを含む融点120℃以上の結晶化された乳酸系ポリエステルとを含む融点120℃以上の結晶におれる。 とにより、また、ヒートシール層に、飲化点40~11 0℃の非晶性のポリ乳酸、又はポリ乳酸と乳酸系ポリエステル組成物(8)を用いることによって、優れ エテルとを含む飲化点40~110℃の非晶性の乳酸系 ポリエステル組成物(8)を用いることによって、優れ た耐熱性及びシール強度を呈し、さらに無延伸マイルム 又はシートにあっては優れた情勢強度及び柔軟性を有 し、延伸マイルム又はシートにあっては低ブリードアウ ト性を呈することを見出し本発明を完成するに至った。 【0014】即ち、本発明は、基材層とヒートシール層 とから成るとートシールフィルムであって、前記基材層 が、ボリ乳酸と乳酸系ポリエステルとを含む融点120 で以上の結晶化された乳酸茶ポリエステル組成物(A) からなり、前辺ヒートシール層が、軟化点400 での非晶性のポリ乳酸、又はポリ乳酸と乳酸茶ポリエス テルとを含む軟化点40~110℃の非晶性の乳酸系ポ リエステル組成物(B)からなることを特徴とするヒートシールフィルムを提供するものである。

[0015]

【発明の実施の形態】 本発明に用いる基材層は、良好な 耐熱性と、耐衡撃性、柔軟性の良好な物性を実現するた めの層であり、ボリ乳酸と乳酸系ポリエステル (以下、 乳酸系ポリエステル (A 1) という。) とを含む融点 1 2 0 で以上の結晶化された乳酸系ポリエステル組成物 (以下、乳酸系ポリエステル組成物 (A) という。) よ りなる。

【0016】本発明に使用する乳酸系ポリエステル組成 例(A)は、良好な耐熱性や熱成死性を得る目的で、結 晶化させた配点120℃以上、好ましくは融点120~ 300℃の乳酸系ポリエステル組成物が用いられる。こ の目的に適した乳酸系ポリエステル組成物が用いられる。こ 系エステル組成物の構成成分であるポリ乳酸及び乳酸系 ポリエステル(A1)中の乳酸成分の光学異性体である に体とり体の上線「L/Dド)または口体とし体の比率 (D/L比)が、100/0~97/3 (質量換算)の ものが野ましく用いられる。このようなログに比欠は 入り出のポリ乳酸及び乳酸系サリエステル(上皮)と 入したりは、例えば後述する製造法で原料として上配該 D/L比及はL/D比を引する乳酸成分を用いて製造す ればよい。

【0017】また、本発射に用いる乳酸系ポリエステル (A1)は、良好な耐衝撃性及び柔軟性を得る目的で、 乳酸単位及びポリエステル単位を重量比で10:90~ 90:10の範囲で有し、重量平均分子量が10,00 0以上で、かつ、ガラス転移温度が60で以下のポリマーが用いられる。

【0018】一方、本発明に用いるヒートシール層はヒートシール等による方法で熱融輸させるための層であり、軟化点40~110℃の非晶性のポリ乳酸、又はポリ乳酸と乳酸系ポリエステル(以下、乳酸系ポリエステル(日)という。)とを含む軟化点40~110℃の非晶性の乳酸末リエステル組成物(以下、乳酸系ポリエステル組成物(以下、乳酸系ポリエステル組成物(以下、乳酸系ポリエステル組成物(は、JIS-K-T1210測度法により、融点のビークが認められないものを意味する。

【0019】ヒートシール層に使用する非晶性のポリ乳酸、又はポリ乳酸と乳酸系ポリエステル(B1)とを含

む乳酸系ポリエステル組成物 (B) は、熱融着性を実現 させる為に、その軟化点は40~110℃、より好まし くは、軟化点は40~100℃のものが用いられる。こ の目的に適したポリ乳酸又は乳酸系ポリエステル組成物 (B) には、該ポリ乳酸又は乳酸系ポリエステル(B

1) 中の乳酸成分のL体とD体の比(L/O比)が、9 6/4~4/96(質量換算)のものが好ましく用いら れる。このようなL/D比の刊り乳酸や乳酸系ポリエス テル(B1)を得るためには、例えば後述する製造法で 原料として上記該L/D比を有する乳酸成分を用いて製 適すればよい。

【0020】この際、基材層に用いられる引触系ポリエ ステル組成物(A)の融点とヒートシール層に用いられ るポリ乳酸文は乳酸系ポリエステル組成物(B)の軟化 点との温度釜は、本発明のヒートシールフィルムの耐熱 性とシール性との両性能のパランスの上から20℃以上 あることが好ましい。

[0021]また、本発明に用いる乳酸系ポリエステル (81)も、良好な耐衝繁性及び柔軟性を得る目的で、 乳酸単位及びポリエステル単位を重量比で10:90~ 90:10の範囲で有し、重量平均分子量が10,00 0以上で、かつ、ガラス転移温度が60で以下のポリマーが用いられる。

【0022】このように上述した乳酸系ポリエステル (A1)及び乳酸系ポリエステル(B1)(以下、特に 乳酸系ポリエステル(A1)と乳酸系ポリエステル(B 1)とを区別する必要がない場合、単に「乳酸系ポリエ ステル」と配す場合がある。)は、ポリ乳酸に添加する ことによって、すぐれた指称整性、条性性を付与することができ、さらにポリ乳酸に添加した際のブリードアウ トを抑制することが可能な添加剤として用いられるもの である。

【0023】ここで、本発明に用いる現象末ポリエステルの製造法について説明する。 該乳酸系ポリエステルは、乳酸成分(a)とジカルボン酸(c)及びジオール(d)からなるポリエステル成分(b)とを質量比で10:90~90:10の範囲で反応させた反応生成物である。

【0024】本発明に用いる乳酸系ポリエステル中の乳酸単位(a')は、乳酸成分(a)からなる化学構造単位を指し、ポリエステル単位(b')は、同様に、ジカルボン酸(c)及びジオール(d)からなるポリエステル(b)からなる化学構造単位を指す。

【00025】本発明に用いる乳酸系ポリエステル (A 1) は、その重量平均分子量が10,000以上で、か つ、ガラス転移温度が60で以下となるように、後述す るジカルボン酸 (c) 及びジオール (d) の種類を選択 し、かつ、それらの使用割合及び反応条件を調整するこ とによって確られる。

【0026】乳酸成分(a)とポリエステル成分(b)

との使用割合は、重量比で、90:10~10:90の 範囲が将ましく、40:60~90:10の範囲がさら に好ましく、50:50~90:10の範囲がさらによ り好ましく、50:50~85:15の範囲がさらに特 に好ましい。

【0027】乳酸成分(a)としては、乳酸、ラクタイド、ボリ乳酸又はボリラクタイドが挙げられる。ラクタイドが挙げられる。ラクタイドは、乳酸2分子が環状2量化した化合物で、立体異性体を有するモノマーであり、L−乳酸2分子からなるレーラクタイド、D−乳酸2分子からなるD−ラクタイド、及びD−乳酸及びL−乳酸からなるmeso−ラクタイドが挙げられる。

[0028] レーラクタイド又はDーラクタイドのみを 含む共産合体は結晶化し、高融点である。従って、用途 に応じて3種類のラクタイドを上述した割合で組み合わ せることにより、基材層又はヒートシール層に用いる乳 酸系ポリエステルとして使用される。

【0029】L-乳酸又はD-乳酸は、一般に80~9 %の水溶液で市販されている。本発明においては、市 販の乳酸水溶液を直接用いることができる、ラクタイド と同様に、L及びD-乳酸の組成比を変えることによ 9、乳酸系ポリエストルの融点、溶融粘性などの器物性 を調節することができる。

[0030] この際、乳酸液分(a)は、ポリ乳酸又はラクタイドを用いることが好ましい。原料としてポリ乳酸 又はラクタイドを用いた場合、得られる乳酸茶ポリエス テルはプロック共重合体となり、透明性の維持に優れ及 び/又はプリードアウトの抑制を向上させつつ、優れた 耐衝撃性を付与することができるためである。

【0031】本発明に用いるポリエステル成分(b)は、ジカルボン酸(c)及びジオール(d)をエステル反応させて得られるものである。

【0032】このようなジカルボン酸 (c) としては、例えば、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン カルボン酸、アプリントン酸、デカンジカルボン酸、アプリントが、デカンジカルボン酸、シウロヘキサンジカルボン酸、ダイマー酸 族ジカルボン酸;フタル酸、オンフタル酸、ナフタレンジカルボン酸(アフタルンガルボン酸)のは美香族とガルボン酸 などの炭素原子数 4~45のジカルボン酸が挙げられる。ただし、ジカルボン酸(c)は、これらに限定されるものではない。また、これらのジカルボン酸は2種類以比用して取りる。

【0033】これらのジカルボン酸(こ)の中でも、コハ ウ酸、アジピン酸、セバシン酸、デカンジカルボン酸、 シクロヘキサンジカルボン酸、ダイマー酸、フタル酸、 テレフタル酸、イソフタル酸、ダイマー酸又は水源ダイ マー酸の畑き不飽和結合を有していても良い炭素原子数 4~12のジカルボン酸又は不飽和結合を有していても 良い炭素原子数20~45のジカルボン酸が好ましく挙 げられる。さらに、これらの中でも、炭素原子数20~ 45のダイマー酸を用いた乳酸系ポリエステルからなる 和酸系ポリエステル組成物は、透明性に優れ、かつ、耐 衝撃性に優れたポリエステル組成物を提供できるため、 炭素原子数20~45のダイマー酸は特に好ましいもの として挙げられる。

【0034】ダイマー酸は、炭素原子数12以上の介色 和脂肪酸の熱2量化反応などによって生成する炭素原子 数24以上のジカルボン酸であれば、特に制限なく使用 することができるが、出発原料となるオレイン酸やトー ル油脂肪酸は、再性が低いものが好ましい。熱2量化反 応の反応機能体なものが授業されている、本発明 においては、加熱によるDlelsーAlder環化反 応が主な機械であると考えられている、分子内に脂環構 適定合むダイー酸がより様ましく用いられる、

【0035】このようなダイマー酸には、分子内に不飽 和二重結合を有するものと、水添によって飽和化された 脂肪酸があるが、不飽和又は飽和のいずれのダイマー酸 を用いることもできる。

【0036】ダイマー酸の市販品としては、炭素原子数 18の脂肪族不飽和カルボン酸の2量体(コグニス(Cosnis)社製のエンボール1061、1062)、炭素原子数18の脂肪族節和ダイマー酸の2量体(限社製のンボール1008など)などが挙げられる。これらの市版のダイマー酸には、モノマー酸やトリマー酸を表于含んでいることが多いが、このようなダイマー酸であってもよい、ダイマー酸の機関は90米以上が野ましく、更に95%以上のものが好ましい。いずれのダイマー酸成の特別を10米以上が野ましく、更が分も食品包装材料への使用が認められている無悪のものが好ましい。

【0037】ジカルボン酸(c)の使用割合は、乳酸系ポリエステル成分100重量部に対して10重量部以上用いることが対ましく、更に30重量部以上者することがより好ましい。なお、芳香族ジカルボン酸を用いたポリエステルは、ガラス転移温度(Tg)が高くなる傾向に数性、柔軟性の付与効果を損なわない程度の量と材料を選択することが好ましい。ジカルボン酸(c)の合計量に対する脂肪族ジカルボン酸の割合は、30~100重量外の範囲がすましい。

【0038】一方、ジオール(d)としては、例えば、エ モレングリコール、1、3 ープロパンジオール、1、4 ーブタンジオール、1、5 ーペンタンジオール、1、6 ーヘキサンジオール、1,7 ーペブタンジオール、1、8 ーオクタンジオール、1,9 ーノナンジオール、1、1 の一方カンジオール、1,1 ーウンデカンジオール、1、1 ル、1、12 ードデカンジオール、1、4 ーシクロヘキ サンジメタノール、プロピレングリコール、1、3 ープ グリコール、3、3 ージエデルー1、3 ープロパンジオ グリコール、3、3 ージエデルー1、3 ープロパンジオ **ール**.

[0039]3,3-ジブチル-1,3-プロバンジオール、1,2-ブタンジオール、1,2-ベンタンジオール、2,3-ベンタンジオール、2,3-ベンタンジオール、2,4-ベンタンジオール、2,4-ベンタンジオール、1,2-ヘキサンジオール、1,3-ヘキサンジオール、1,3-ヘキサンジオール、1,2-ハキサンジオール、1,2-ハキサンジオール、1,2-ハキサンジオール、1,2-ハキサンジオール、1,2-ハキサンジオール、1,2-ハキサンジオール、1,2-ハキサンジオール、1,2-ハキサンジオール、1,2-ハキサンジオール、1,2-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール、1,3-ハキサンジオール・1,3-ハキサンシャール・1,3-ハキサンシャール・1,3-ハキサンシャール・1,3-ハキサンシャール・1,3-ハキサンシャール・1,3-ハキサンシャール・1,3-ハキサンシャール・1,3-ハキサンシャール・1,3-ハキサンシャール・1,3-ハキサンシャール・1,3-ハキナール・1,3-ハキナール・1,3-ハキナール・1,3-ハキール・

【0040】1、4ーヘキサンジオール、1、5ーヘキ サンジオール、nーブトキシエチレングリコール、シク ロヘキサンジメタノール、水源ピスフェノールA、ダイ マージオール、ジエチレングリコール、ジプロピレング リコール、ボリプロピレングリコール、ボリエチレングリ コール、ボリプロピレングリコール、ボリエトラメチレ ングリコール、キシリレングリコール、フェニルエチレ ングリコールなどの炭素原子数2~45の脂肪族ジオー ルが挙げられる。これらのジオールは、2種類以上併用 して使用することもで含る。

【0041】これらのジオールの中でも、不飽和結合を 有していても良い炭素原子数~~45の脂肪度ジオール が好ましく、不飽和結合を有していても良い炭素原子数 2~12脂肪族ジオール又は不飽和結合を有していても 良い炭素原子数20~45の脂肪族ジオールが特に好ま しい。さらに、これらの中でも、炭素原子数20~45 のダイマージオールを用いたポリエステル彼分から誘導 される乳酸茶ポリエステルをポリ乳酸に添加すると、透 明性に優れ、かつ、耐衝撃性に優れたポリエステル組成 物を提供できるので、特に野ましい。

[0042]ダイマージオールは、ダイマー酸を選売することによって得られるジオールであり、炭素原子数20~45のものが好ましく、炭素原子数18の脂肪族不飽和カルボン酸の2量体の選売体、炭素原子数18の光いが分すーンボールの純度は90%以上が好ましい。ダイマージオールの大切とがより好ましい。ダイマージオールは各~単独で用いてもよいし、両者を併用してもかまわない。ダイマージオールの市販品としては、東亞合成化学社製の炭素原子数18の形式を発力して必要によりでは、東亞合成化学社製の炭素原子数18のがイマージオールが単行られるのグイマージオールのが単行られるのグイマージオールのが単行られるのグイマージオールが単行のよりでは、カールが単行のよりでは、カールが単行のイマージを表現しているのグラーは、カールが単行のイマージを表現であります。

【0043】ジオール(d)の合計量に対する脂肪族ジオールの割合は、30~100重量%の範囲が存ましい。 また、ジオール(d)の使用割合は、乳酸系ポリエステル 成分100重量部に対して10重量部以上用いることが 好ましく、更に30重量部以上有することがより好まし い。

【0044】ポリエステル(b)は、液状のものから固体状のものまであるが、ダイマー酸、ダイマージオール、側鎖を有するプロピレングリコールや1,3一プタンジオールなどの構成比が高いほど融点や流動点は低くなる。このため、これらからなるポリエステル(b)を

原料とする乳酸系ポリエステルは、弾性率が低くなり、 ポリ乳酸に、より優れた耐衝撃性、及び柔軟性を付与す ることができるため好ましい。

[0045] ジカルボン線 (c) 及びジオール (d) を工ステル反応させて得られるボリエステル (b) の無量平均分子量には、特に制限されるものではないが、2.000以上であることが呼ましく、5,000以上であることが実に好ましく、10,000~200,000の範囲にあることがより好ましく、20,000~150,000~100,000回囲にあることが中に好ましく、20,000~100,000回囲にあることが特に好ましい。[0046] 分子量 [00,000] の [00,000] の

[0046]分子量100,000以上の高分子量のポリエステル(b)は、ジカルボン酸(c)及びジオール(d) をエステル反応させて得られるポリエステルに、さらに、鎖伸長者として酸無水物あるいはポリイソシアネートを反応させることにより、製造することができる。本発明で使用するポリエステル成分(e)は、このようにポリイソシアネートを鎖伸長剤として用いて得られるポリイソシアネートを鎖伸長剤として用いて得られるポリイソシアネート酸性ポリエステルをも包含する。

【0047】ボリエステル(b)の製造方法としては、ジルボン酸(c)とジオール(d)とをモル比で1:1~1:1.5で監索雰囲気下にで130℃~240℃の温度範囲で1時間に5~10℃の割合で徐々に昇温させなら悦搾して水を留去する。4~12時間反応後、90~0.1 KPaで徐々に減圧度を上げながら過剰のジオールを留去する。2~3時間放圧後、エステル交換経媒の必然依化助止数を添加して0.5 KPa以下が延圧しながら200~240℃で4~12時間反応させることにより、粘性の高いポリエステル(b)を得ることができる。

【0048】エステル交換反応時に問題となる着色を低減させるために、Ti、Sn、Zn、Mg、Al、Zr、H 片等の金属触媒をポリエステルに対して10~1000ppm形でエステル交換を行い、更に亜リン酸エステル化合物等の酸化防止剤を10~1000ppm添加する方法が好ましい。

【0049】金属触線としては、例えば、チタンテトライソプロポキシド、チタンテトラブトキシド、チタンオキシアセチンアセナート、オクタン酸スズ、2-エチルヘキサン酸スズ、アセチルアセトナート亜鉛、酢酸亜鉛、酢酸マグネシウム、4塩化ジルコニウム、4塩化ハフニウム、4塩化ハフニウム 14塩化ハラニウム 14塩化ハラニウム 14塩化ハラニウム 14塩化ハラニウム 14塩化ハラニウム 14塩化ハラニウム 14塩化ハラニウム 14塩化ハラニウム 14塩化ハラニウム

【0050】上述の製造方法により得られたポリエステ ルを、さらに優れた耐衝撃性付与効果を持たせるために 高分子量化されることも、また、溶融粘性低減のために ポリエステルを分岐状にさせることもできる。

【0051】ポリエステルの高分子量化はポリエステルを酸無水物又は多価イソシアネート等と従来公知の方法で反応させればよい。即ち、180℃~210℃で、ポ

リエステルに酸無水物又は多価イソシアネートを添加 し、カルボン酸無水物の場合はひ. 5~0. 1 K P a の 範囲に減圧しながら、多価イソシアネートの場合は常圧 で、3時間反応を行うことにより高分子量のポリエステ ル(b)を製造することができる。

【0052】上述した酸無水物としては、1分子内に2 つ以上のカルボキシル基を有する化合物のカルボン酸無 水物である。そのようなカルボン酸無水物としては、例 えば、無水コハク酸、無水シシロヘキサンジカルボン 酸、無水フタル酸、無水マレイン酸、無水トリメリット 酸、ピロメリット酸二無水物などが挙げられる。カルボ ン酸無水物は、2種以上を併用して用いることもでき る。

[0053] ポリエステルの高分子量化反応に用いる多価イソシアネートは、1分子内に2つ以上のイソシアネートは、1分子内に2つ以上のイソシアネート基を有する化合物である。得られるウレタン結合含有ポリエステルが実質上、線状構造を有するものを得る目的の場合には、2官能性のものが好ましい。

【0054】上述した2官能イソシアネートとしては、 例えば、ヘキサメチレンジイソシアネート、2,4 ー リレンジイソシアネート、2,5 ートリレンジイソシア ネート、トルエンジイソシアネート、キシリレンジイソ シアネート、ジフェニルメタンジイソシアネート、インホロンジイソシ アネート、水素化ジフェニルメタンジイソンアネートは、2 様以上を併成して無いる。2162年に、2

【0055】更にポリエステルを分岐状にするには、多 価イソシアネートとして、3 實能性以上のものを用い述 来公知の方法で反応させてもよい。この場合、得られた ポリマー鎖はスター状になる。このようなものを得る為 にはベンタエリスリトールに2 實能性イソシアネートで 修飾したものに代表される、多価アルコールに2 實能ゼ イソシアネートで修飾した化物が挙げられる。多価イ ソシアネートとして、数種の多価イソシアネートを併用 することも可能で、少種の3 官能性以上のイソシアネート を2 官能性イソシアネートに併用し、ゲル化させずに 反応し高分子量化させることもできる。

[0056]ポリエステルと、カルボン酸無水物もしく は多価イソシアネートとの反応は、ジオール (c) とジ カルボン酸(d)とのエステル重合反応が指した直後 の反応物にカルボン酸無水物もしくは多価イソシアネー トを混合し、短時間溶触状態で撹拌して反応させる方 法、或いは重合により得られたポリエステルに改めて添 加し、溶散混合する方法でも良い。

【0057】多価イソシアネートを用いる場合、ポリエ ステルとイソシアネートの両者を共溶剤に溶解させ、加 熱して反応させる方法が特に好ましい。これにより非常 に均一にポリイソシアネートを脂肪族ポリエステル中に 分散させることが出来る。ポリエステルに酸無水物もし くは多価イソシアネートを混合、反応させる温度は、通常70 $^{\circ}$ $^$

【0058]多価イソシアネートの反応に際しては、 N、N・ジメチルアニリン、オクタン酸類、2-エチル ハ・サン酸銀、ジブチル線ジラウレート、テトライソプ ロビルチタネート等のエステル重合触媒、或いはウレタ ン触媒を使用することが好ましい。酸無水物、多価イソ シアネートの使用量は、ポリエステル(ゴ)の0.0 1重量%~5重量%が好ましく、更に好ましくは0.1 重量%~1重量%である。

【0059】ポリエステル合成の際、反応系内に酸素が 入り込むと着色及び分解の原因となり、また不飽和結合 を有する原料を用いる場合はゲル化の原因になりやすい ので、触媒添加等の減圧を解除する際には、窒素等の不 活性ガスでの蓄線を十分に行うことが好ましい。

【00601 本発明に用いる乳酸系ポリエステルは、その重量平均分子量が10,000以上のものが好ましい。さらに、透明性を維持させつみび/又はプリードアウトの抑制を向上させつつ、優れた耐荷繁性を付与するためには、重量平均分子量が20,000~20,0000範囲のものが掲ましく、30,000~20,000の範囲のものがより好ましく、40,000~150,000範囲のものが特に好ました。

[0061] 電量平均分子量が10,000以上であれ は十分な可塑効果や衝撃強度を付与することができ、ま た、樹脂組取物の透明性を低下させることもないため好 ましい。一方、分子量の上限は特にないが、一般的に2 00,00以下であり、使用しやすさから150,0 0以下である。

【0062】乳酸系ポリエステルのガラス転移温度 (Tg) は、-70 で-60 での範囲が好ましく、-65 で-60 での範囲が特に好ましい。重量平均分子量が10,000 以上で、かつ、ガラス転移温度を-60 で以下となるように設計した本発明の乳酸系ポリエステル (A1) 及び乳酸系ポリエステル (B1) は、その20 でにおける貯温測性 = (E')が、2.5G Pa以下、好ましくは0.1~2.0G Paのものである。

【0063】本発明の乳酸系ポリエステル(A1)又は(B1)の具体的な製造方法としては、例えば、(1)つクタイドとポリエステル成分(b)とを、重合触媒の存在下で反応させる方法、(2)乳酸を重確合してポリ乳酸を視、該ポリ乳酸をポリエステル成分(b)存在下で更に脱水、重縮合うることによってポリ乳酸一ポリエステルプロック共重合体を得る方法、(3)組収はラクタイドから得られたポリ乳酸とポリエステル成分(b)とをエステル交換触媒の存在下、溶胎混練することによりポリ乳酸ーポリエステルプロック共重合体を得る方法などが挙行られる。

【0064】まず、(1)ラクタイドとポリエステル成

分 lol の共重合法について説明する。反応温度はラクタ イドの着色及び分解を防ぐという点で220 で以下、好 ましくは200で以下、より好ましくは180で以下の 反応温度が好ましく、ラクタイドの分解、着色を防ぐた め、窒素及びアルゴン等の不活性ガスの雰囲気下で反応 を行うことが好ましい。また反応系内の水分の存在は好 ましくない為、脂肪族ポリエステルは十分に乾燥させて おく必要がある。

【0065】このような条件のもと、ポリエステル

(b) とラクタイドを100℃~20℃で混合して溶解する。この際、必要に応じてこれらの合計量量に対して1~30重量部、好ましくは5~30重量部、より好ましくは15~30重量部、以明な用いてもない。更に、整案、アルゴン等の不活性が、40~220℃で蛋合触媒(例えば、オクタン酸器)をポリエステル(b) 及びラクタイドの合計量に対して50~2000ppmを添加する。ポリエステル(b) とラクタイドの仕込み比は、電量化でポリエステル(b) :ラクタイド=10:90~90:10が好ましく、より好ましくは40:60~90:10、時により好ましくは50:50~90:10、特に好ましいのは50:50~85:15である。

【0066】用いる重合触媒としては、一般にエステル 化触媒、開環重合触媒として知られる触媒はいずれも使 用可能であり、例えば、Sn、Ti、Zr、Zn、G e、Co、Fe、Al、Mn、Hf等のアルコキサイ ド、酢酸塩、酸化物、塩化物等が受けられる。これらの ゆでも、緩粉炭、オクチル酸銀、2-エチルムキシル酸 錫、ジブチルスズジラウレート、テトライソプロピルチ タネート、テトラブトキンチタン、デタンオキシアセチ ルアセトナート、鉄 (III) アセチルアセナート、鉄 (III) エトキサイド、アルミニウムイソプロポキサイ ド、アルミニウムアセチルアセトナートは、反応が早い ので、好ましい。

【0067】次に、(2)乳酸とポリエステル(b)の共産合法について説明する、乳酸を公知傾用の方法で重縮合させポリ乳酸を得た後、これにポリエステル(b)を加え、更に重縮合反応を行うことで乳酸系ポリエステルを得ることができる。乳酸の重縮合は、様々な技術が開まて良い。本発明においては、乳酸系ポリエステルの分子量が1万以上であれば耐酸性及び柔状性の付与効果が、カシられるので、ポリ乳酸の分量は、所望の景楽ポリエステルの分子量を増加して、乳酸成分(a)とポリエステル成分(b)の仕込み出産、ポリエステル(b)の末端、数数域いは分子量を増進で調整すればよい、なお、ポリ乳酸が高分子量であるほど、ポリエステル(b)添加後の対策の子量であるほど、ポリエステル(b)添加後の対策の対策の対策を表して、高分子量の乳酸系ポリエステル

【0068】また、ポリ乳酸の分子量をより高める方法

として、乳酸の重縮合時に溶媒を用いても良く、トルエ ン、キシレン、アニソール、ジフェニルエーテルなど水 を共沸しやすい高沸点溶媒を実成使用することで、溶媒 を水と共沸させ、これを乾燥剤等で脱水留去後、再度溶 螺を反応条内に戻すことで重合を進める方法も可能であ る。この際上記で挙げた場粉末等の重合触媒を使用する と反応が短時間になり更に好ましい。

【0069】 乳酸の重縮合から得られたボリ乳酸と、ボ リエステル (b) とを混合加熱して重縮合を進める際、 に込量に対して末端基量を調整するために、更にジオー ルやジカルボン酸を添加してもよい。重縮合の際の反応 条件は、乳酸ブロックの分解、着色を防ぐため、220 で以下での反応が好ましく、分子量をより増加させるためには、上記で挙げた線粉末、オクタン酸スズ帝の重合 触媒を添加して1 K P a 以下に減圧することが好まし い、更に、乳酸の重縮合反応時と同様に、溶媒を使用し た共沸脱火車縮合反応を行うと、より高分子量の乳酸系 ポリエステルが得られより解生しい。

【0070】続いて、(3)乳酸又はラクタイドから得られたポリ乳酸とポリエステル(b)とをエステル次換 始域の存在下、飛艇混練することによりポリリ酸ーポリエステルプロック共重合体を得る方法について説明する。ポリ乳酸と、ポリエステル(b)とを混合加熱して、上記で繋げたオタクシ酸ス等の重合機保存在下にエステル交換反応を行う。反応条件は、乳酸プロックの分解、着色を防ぐため、220℃以下での反応が好まして、更に、緊張、アルコン等の不活性ガス所関系下で行うことが好ましい。また、ポリ乳酸は、乳酸或いはラクタイドどちらから得られたものでも構わないが、ポリ乳酸の分子量が高いほど、高ケナ量の乳酸系ポリエステルが得られるため好ましく、ポリ乳酸の分子量を見る乳酸系ポリエステルが得られるため好ましく、ポリ乳酸の分子量としては重量平均分子量で5万以上が好ましく、より引ましくは1万以上である。

【0071】また、ラクタイドは種々の溶射に可溶であ あため、トルエン、ベンゼン、キシレン、エチルベンゼ ン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジフェニルエー テル、クロロベンゼン等の溶媒を用いて溶解させ、上述 の名製造法に供しても良い、ところで、本発明に用いる 乳酸系ポリエステルは、その両末端又は片末端の水酸 基、又はカルボキシル基が、カルボン酸又はアルコール で封止されていることが野生い、これは、乳酸系ポリ エステルの水酸基やカルボン酸が、ブレンド時に母体ポ リマーの分子量を低下させる恐れがあり、裁乳酸系ポリ エステルの水酸素がカルボン酸が、ブレンド時に母体ポ リマーの分子量を低下させる恐れがあり、裁乳酸系ポリ エステルの未成を計止しておくことは、この分量量低下 防止に効果があるためである。特に、分子量が1万以下 の乳酸系ボリエステルを用いる場合は、末端蒸数が多い の乳酸系ボリエステが好ましい。

【0072】さらに乳酸系ポリエステルの共重合後に、 溶媒により重合触媒を抽出除去するか、又は触媒失活剤 により重合触媒を失活させることにより、乳酸系ポリエ ステルの保存安定性を更に向上させることができる。 【0073】溶融混練する際、それらポリ乳酸や乳酸系

【0073】溶触混練する際、それらポリ乳酸や乳酸系 ポリエステル中に残存する重合触媒が逆反応し分解促進 する場合があるため、これを防止する為に、これらの製 造の際用いた重合触媒を除去又は失活させておくことが 好ましい。

【0074】重合触媒を除去する具体的方法には、メタ ノール/塩酸水溶液、アセトン/塩酸水溶液度いはこれ の混合液に、乳酸系ポリエステルの樹脂ベレットをつ け込んだり、乳酸系ポリエステルを溶液状態で上記溶液 に混合してポリマーを沈酸化させながら洗浄するような 方法が挙げられる。このような方法により、微量な残留 モノマーや、オリゴマーなども同時に洗浄除去すること が可能である。

[0075]また、乳酸系ポリエステルの製造もしくは 製造後に除解失活剤を添加して重合触媒を失活させる とができる、触媒失活剤は、通常、キレート様の形態で 乳酸系ポリエステル中の重合触媒に付着し乳酸系ポリエ ステルに含有されるが、更に溶剤洗浄等により除去して もよい。

[0076] 触媒失活剤の添加量は、乳酸系ポリエステ ルの製造の際に用いる触媒の種類、反応条件によって異 なるが、用いられた重合触媒を失活させる量であれば良 く、乳酸系ポリエステル重合反応終了後のポリマー取り 出し前や遅終時に、通常、使用触媒1重重解に対し、 0001-101乗量解・好生しくは、0.1~5重量

0.001~10素量部、好ましくは、0.1~5重量 部、より好ましくは0.5~3重量部を添加する。また 製造された難案ポリエステルに、触媒失活剤を添加、 混練してもよい。

【0077】本発明に用いる触媒失活剤は、特にキレート化剤及び/又は酸性リン酸エステル類が好ましい。 レート化剤としては、特に限定されないが、例えば、エ チレンジアミン四酢酸、エチレンジアミン四酢酸ニナト リウム、しゅう酸、ソン酸、ピロリン酸、アリザリン、 アセチルアセトン、ジエチレントリアミン五酢酸、トリ エチレンテトラミン六酢酸、カテコール、4-t-ブチ ルカテコール、L(+)・酒石酸、DL-酒石酸、プレン、クロトロープ酸、ペンゾイルアセトン、クエン 酸、没食子酸、ジメルカプトプロパノール、トリエタノ ールアミン、シロマトサンジアコの酢酸、ジトルオ イル酒石酸、ジペンゾイル源石酸が単げられる。

[0078]また、酸性リン酸エステル類は、ヒドロキシカルボン酸系ポリエステル中に含有される触線の金属 イオンと解体を形成し、触域活性を失わせ、ポリマー鎖の切断抑制効果を示す。酸性リン酸エステル類としては、酸性リン酸エステル、ホスホン酸など及びその混合物を指すものである。 [0079]酸性リン酸エステル類としては、例えば、

米国特許第5686540号明細書に挙げられるような 従来公知の酸性リン酸エステル、ホスホン酸エステル、 アルキルホスホン酸等及びその混合物が挙げられる。酸 性リン酸エステル類成分は有機溶剤との溶解性がよいた め作業性に優れ、乳酸系ポリエステルとの反応性に優 れ、重合触媒の失活に優れた効果を示す。

【0080】上記した何れの乳酸系ポリエステルの製造 方法であっても、共重合反応の重合転化率は特に削限さ れるものではないが、ゲルバーミエーションクロマトグ ラフィー(GPC)で重合転化率を測定しながら、16 0~180でで、1.5時間以上、好ましくは2.5時 間以上、より好ましくは3時間以上反応させることによ り、重合添加率が90~99%に達することが望まし

い。
[0081] 本発明の乳酸系ポリエステルは、開環共生 合の場合、連常の反応釜を使用して製造することも可能 であり、これを連続製造に対応したCSTR式の製造装 匿を用いることができる。より高粘度のものに関して は、通常の反応差を使用した実體合反応では解学効率が 低下し、扇部加熱による着色や反応率の低下を招く。こ のような場合には、均一に解拌され、せん断応力の小さ いスタティックミキサーの使用が採ましい。

【0082】また、スタティックミキサーのみで本反応 を行うこともできるが、粘度が低い段階では道常の反応 差を使用し、最合後期の高払配化する前にスタティック ミキサーを使用する方法が重合開始剤を均一に混合する という意味で更に好ましい。乳酸系ポリエステルの室温 における粘砂様は、共電合に用いる脂肪族ポリエステル を構成するジオールの主鎖の炭素原子数が多いほど軟質 となる。また、ダイマー酸と併用されるジカルボン酸量 が始えるに常い砂質となる。

【0083】次に、本発卵に用いるポリ乳酸及び乳酸系ポリエステル(A1)を含有する乳酸系ポリエステル組成物(A)又はポリ乳酸及び乳酸系ポリエステル組度り)を含有する乳酸系ポリエステル組成物(B)(以下、特に乳酸系ポリエステル組成物(B)とを区別する必要がない場合、単に「乳酸系ポリエステル組成物(B)と記す場合がある。)について説明する。

【0084】本発明に用いる乳酸系ポリエステル相成が に用いるポリ乳酸の重量平均分子量は、特に限定される ものではないが、一般的に重量平均分子量を50,000 以上が好ましく、70,000以上がより好ましく、1 00,00以上が特に好ましく、かつ500,000 以下のものが好ましい。

【0085】本発明に用いる乳酸系ポリエステルを、そのままポリ乳酸と混練してもよいし、予めポリ乳酸と高濃度でプレンドしたマスターバッチの状態で用いることもできる。

【0086】本発明に用いる乳酸系ポリエステル組成物 を構成する乳酸系ポリエステルと、ポリ乳酸の混練比は 本発明の効果が達成する比率であればよく、好ましくは 乳酸系ポリエステル:ポリ乳酸=3:97~70:30 であり、更に好ましくは5:95~50:50、特に好 ましくは5:95~40:60である。この組成比の範 側内では、プレンド物の耐熱性、所質撃性、ブリードア ウト性がパランス良く改善される。

【0087】乳酸系ポリエステルとポリ乳酸との混練条件は、ポリ乳酸の融点以上での混練となるが、本発リー 用いる乳酸系ポリエステルの融点が140℃~170℃ であることから、180~200℃前後であることが好ましい、200℃を大きく超る場合は、ポリ乳酸の分子量低下をふまえて、混練時間や混練回転数などを調整する必要がある。

【0088】混練機器は、押し出し機やニーダー、バッチ式混練機などが用いられる。また、反応釜中での混練や、粘性の高い場合はスタティックミキサーを用いたブレンドも可能である。溶剤を用いての湿式ブレンドでも同様なブレンドが可能であるが、溶剤を脱煙する際には、高温下で減圧し、ボリアーの分離を防ぐため短時間で行う方が発生い。

[0089]本発明に用いる乳酸系ポリエステル組成物は優れた新衝撃性を示すことから、基材層又はヒートシール層として用いた場合、例えば、250μmの無延伸フィルムあるいは延伸フィルムで0.21以上、分ましくは0.3~5Jのすぐれたデュポン衝撃強度を有し、または、延伸熱セットシートで1J以上、分ましくは1、10Jのすぐれたアンルムインパクトを買する。

【0090】さらに、本発明に用いる乳酸系ポリエステル組成物は優れた柔軟性を示すことから、基材層又はヒトシール層として用いた場合、JIS-K-7198、A法に準拠した測定法で変温で、0.5~3.0GPaの範囲、より好ましくは0.6~2.4GPaの範囲のすぐれた砂蔵弾性率(E')を示す。

[0091]また、本発明に用いる乳酸系ポリエステル をポリ乳酸に添加して得られる乳酸系ポリエステル相成 物は優れた透明性を維持することができる。例えば、ポ リ乳酸100重量部に対し乳酸系ポリエステル30重量 部を添加した厚さ250μmのプレスシートのヘイズ値 は35%以下、より好ましくは1~30%、さらに好ま しくは1~25%である。

【0092】ただし、フィルム又はシートの境目は明確 に区別されていないため、本発明では、フィルムおよび シートを総称してフィルムと言うものとする。

【0093】本発明に用いる景蔵系ポリエステルを含ん 定乳酸系ポリエステル組成物はすぐれたプリードアウト 抑制効果を量し、例えば、10×10cm正万形、25 0μmpの無延伸及び延伸シートを35℃、湿度80% の恒温恒温器に放置したとき、該成形品表面から60日 以上プリード物が現れない。

【0094】本発明の基材層、又はヒートシール層に用いられる、ボリ乳酸、又はボリ乳酸と乳酸系ボリエステ

ルを含む乳酸系ポリエステル組成物は、良好な生分解性 を有し、海中に投棄された場合でも、加水分解、生分解 等による分解を受ける。このため海水中では数カ月の間 に樹脂としての強度が劣化し、外形を保たないまでに分 解可能である。また、コンポストを用いると、更に短期 間で原形をとどめないまでに生分解され、また焼却して も有毒ガスや有毒物質を排出することはない。

【0095】次に、本発明のヒートシールフィルムについて説明する。本発明のヒートシールフィルムの厚みは特に制限されるものではないが、積層された機能で厚み5000μm以下の板状のものが好ましい。また、基材層の厚みも特に制限されるものではないが、5~300μmの呼吸と、さらに5~100μmの範囲のものも好ましく用いられる。ヒートシール層の厚みも特に制限されるものではないが、成膜性の観点から1~30μmが好ましく、シールやせ、経済性を考慮するとより好ましくは2~20μm、更に好ましくは3~10μmである。

【0098】本発明のヒートシールフィルムは必要に応 じて第二、三成分として他のポリマーや可塑料、安定 利、酸化防止剤、ブロッキング防止剤、防癌剤、着色剤 等の公知慣用の添加剤を表面に塗布、又は核フィルムを 構成する樹脂中に添加しても良い。他のポリマーとして は脂肪族ポリエステル、ポリピニルアルコール、ポリヒ ドロキシブチレートーヒドロキシバリレート、スターチ 系ポリマー等が含まれていても良い。

【0097】該添加剤としては1、3一グタンジオールとアジピン酸等のポリエステル系可塑剤やフタル酸ジオクチル、ポリエチレンダリコールアジピン酸等の可塑剤、エポキン化大豆油、カルボジイミドの様な安定剤、2、6・ジー第三一ブチルー4ーメチルフェノール(BHA)の様なが出剤、ジリセリン脂肪酸エステル、クエン酸モノステアリルの様なが貼割剤、酸化チタン、カーボンブラック、群青の様な着色料等が挙げられる。

[0098] 熱熱着を利用した接着方法にはヒートシール法、インバルスシール法、溶断シール法、水流がシール法、溶断シール法、超音波シール法、高周波シール法等があるが中でもヒートシール法、インバルスシール法、溶断シール法が一般的によく用いられる。本発明のヒートシールフィルムは、基材層とヒートシール層を積着するが、その積層方法は2台以上の押出機による共押出成膜法が最も実用的である。他に予め成膜した基材層にヒートシール層を発起押出ラミネートする方法、予め成膜した基材層及びヒートシール層を接着剤を介してラミネートする方法をするがありられる。

【0099】基材層には金属または金属酸化物が蒸着されていても良いし、印刷が施されていても良いし、それ

らの処理が2種以上されていても良い。

[0100] ヒートシールフィルムの基材層又はヒートシール層の押出成膜方法及びその条件について述べる。一般的に乳酸系ポリマーはな急性が高く、加水分解性も強いため水分管理が必要であり、一般的な単純申出機を用いて押出成形する場合には、成膜前にボリ乳酸又は乳酸系ポリエステル組成物を変空を燥器等により除湿乾燥する必要がある。また、ベント式2輪押出機による成膜は脱水効果が高く乾燥工程を省略できるため効率的な成膜が可能である。

【0101】ボリ乳酸又は果酸系ポリエステル組成物を 常150~250℃の範囲である。溶散押出されたシートは所定の厚みになるようにキャスティングされ、必要 により冷却される。その際シート厚みが厚い場合はタッ チロール、エアーナイフ、薄い場合には鈴電ピンング を使い分けることにより均っなフィルム、シートとす る。溶散押出を行うリップの間隔は、0.2~3.0m mとするが、成膜性を考えるならば0.2~1.5mm が好ましい。

【0102】次に積層方法についての具体的な説明をする。共権出成機によるヒートシールフィルムの作製方法 としては基材層とヒートシール層とを別個の押出機によ り溶融・混雑してダイ内あるいはそれ以前のフィードブ ロック内等で積層し、Tダイを適して成膜を行う。押出 成膜方法及び条件は基本的には先に述べたところに従 う。

【0103】基材層とヒートシール層の接着性が悪い場合には、その中間層に接着層を有していても良い、接着 展に使用する簡諧としてはポリオレフィン等に特殊な官 能器を導入したコポリマー、プテン系共重合体、ポリエ チレンイミン、変性セルロース等がよい、接着層の厚み としては0.5~20μmの簡別が昇まいた。

【0 1 0 4】溶融押出ラミネートは繰り出し機で送られた 基材層と押出機からラミネーター用厂ダイへ導びかれたヒートシール層とララミネーター用 原稿化する 方法である。ヒートシール層の押出成限方法及び条件は 基本的には井に述べたところに従う。 基材層とヒートシール層との接着性が悪い場合には、基材層をラミネーターへ送る前にコロナ放電処理、フレームブラスマ処理、クロム酸处理等の化学エッチング処理、オンン・紫外線 処理等の表面型型、サンドプラスト等の表面凹凸処理により接着性の向上を行うた。もしくは適当なアンカーコート剤を選択することにより接着性の向上を行うこともできる。

【0105】予め作られた基材層とヒートシール層とを 張り合わせるラミネートの方法としては、ウエットラミ ネート、ドライラミネート等が挙げられる。この場合基 材層もしくはヒートシール層に接着剤を塗布後ラミネー トする必要がある。ウエットラミネートの場合、接着 としてはカゼイン、ゼラチン等の蛋白質系、澱粉、セル ロース誘導体等の含水炭素系、酢酸ビニル、アクリル酸 エステル、アクリル変性の酢酸ビニル、エチレン一酢酸 ビニル共業合樹脂等の合成樹脂型が挙げられる。

【0106】ドライラミネートの場合の接着剤としては ポリエーテルポリウレタンポリイソシアネート、ポリエ ステルポリウレタンポリイソシアネート等の実験にイソ シアネート基を組み込んだような一液反応型や、ポリエ ステルポリオール、ポリエステルポリウレタンポリオー ル等のポリエステル系樹脂あるいはポリエーテルポリウ レタンポリオール等のポリエーテル系樹脂の水酸基を持 った主剤とイソシアネート基を持つ硬化剤とを混合して 用いる二液反応型のウレタン系が挙げられる。これら接 着剤の塗布量としては1~5g/m径程度が好ましい。

【0107】本発明で言う耐熱性とは、加工温度や使用 時においてフィルム、シートまたはその加工物がある程 度弾性を保持し、外観を損力なりあるいは変形しない、 実用上の耐熱性を意味する。フィルム、シートまたはそ れらを加工した袋、ケース、軽量容器等の加工物は、通 常の輸送や保管の際にも、輸送コンテナ、倉庫内等に窓 閉状態におかれるため、もし温度管理がなければ、夏場 等では50℃以上の雰囲気温度にさらされることが少く なくない。従って、それ以上の耐熱温度が実用上必要と なる。

【0108】 耐熱性を付与するために基材層に使用する 真酸系ポリエステル組成物 (A) を結晶化するが、その 加熱処理方法として熱セット法を説明する、熱セットを 行う場合、乳酸系ポリエステル組成物 (A) を使用する 基材層単純で行っても良く、また基材層とヒートシール 層との債骸状態で行っても良く。

[0109] 温度、時間については特に限定されないが、適正な結晶化速度を得るには加熱温度を乳酸系が メステル組成物(A)の結晶化温度(Tc)より40℃ 低い温度から融点(Tm)未満の範囲とすることが好ま しい、中でも熱セット温度は良好な面状態、良好な耐熱 性を得るために結晶化温度(Tc)からそれより40℃ 高い温度の範囲が特に好ましい。

[0110] 更に熱セット前あるいは同時に延伸処理を 行えば結晶化速度を運められ、5~30秒程度の短い加 熱処理時間で耐熱性を向上できる。更にこれは配向によ る結晶化を伴うため、乳酸系ポリエステル組成物の良好 な透明性を保持したまま耐熱性を向上できる。

【011】この延伸処理方法は、特に制限されない が、乳酸系ポリエステル組成物を溶離押出した直後、若 しくは保存後のシートに圧延、縦一軸延伸、横一軸延 伸、同時一軸延伸、逐次二軸延伸のいずれかにより行 う。また延伸処理は乳酸系ポリエステル組成物(A)を 使用する基材層単独で行っても良く、基材層とヒートシ ール層との預層状態で行っても良く。

【0112】この際の加熱温度条件としては、基材層の

ガラス転移温度 (Tg)から融点未満が好ましく、特に ガラス転移温度がらガラス転移温度 (Tg)より50元 高い温度範囲が好ましいが、中でも基材層のガラス転移 温度 (Tg)より10~40で高い温度範囲がシートの 面状態が良いことから特に好ましい、延伸僧率としては 面倍率が1.4~16倍の範囲で面状態、透明性が良好 であるが2~16倍の範囲が更に好ましい。

【0113】熱セット方法には、強制対流させた空気あるいは赤外線とーター等の輻射散で一定時間加熱する方法、又は熱板、金型、ロール上に一定時間接触させて加熱する方法が挙げられる。特にテンターと呼ばれる装置を使用する方法は、加熱した空気を強制対流させ、シーもしくはフィルムに連続的、能セットを行うことができ、生産性に優れる。この装置は延伸処理を目的とした装置であるため、延伸・熱セットが短時間ででき生産性に優れる。とートシールフィルムの結晶化を効率的に進めることができる。

【0114】また、ヒートシールフィルムを真空成形、 真空圧空成形、熱板圧空成形、深放り真空成形等の加熱 成形方法により曳島、飲料、電風、雑貨等の内容物を削 性をもって包装する軽量容器に成形する場合の熱セット は、成形する金型上度で行うのが良い、この時の熱セット 条件になる金型温度、時間は特に限定されないが先に述 べた熱セット温度から選択される。

【0115】本発明のヒートシールフィルムは、一般家庭での実用上で問題のない60℃以上の耐熱性を有するものであり、動的粘弾性の温度依存性に関する試験法

(JIS-K-7198、A法) で、乳酸系ポリエステ ル組成物(A)の融点より20℃低い温度以下での貯蔵 弾性率(E')の最低値が40MPa以上である。

[0116] 40MPaより貯蔵弾性率(E')が小さいと、50~60℃で良好な弾性を得られず、容器内に 内容物があった場合、その荷重により変形を生じ、内容 物を支えられない。常温使用時の柔軟性も考慮すると貯 蔵弾性率(E')は最大4、000MPaの範囲に調節 することが好ましい。更には80℃以上の高い耐熱温度 を得る場合には、貯蔵弾性率(E')は90MPa以上 にすることがより好ましい。

【0117】この動的結弾性の温度依存性に関する試験は、昇温速度2℃/分で行う。本発明で言うガラス転移 温度(Tg)、結晶化温度(Tc)、融点(Tm)はJ IS-K-7121に規定されるTig、Tpc、Tpcであり、昇温速度は10℃/分で行う。ここで言う非晶性の 列級数ポリマーとは、JIS-K-7121を使用し、 融点のピークが認められないものを指す。軟化温度の測 定はJIS-K-7206、A法により行うものである。

【0118】また、本発明のヒートシールフィルムは、 基材層又はヒートシール層に用いられる乳酸系ポリエス テル組成物に由来する優れた耐衝撃性を示す。例えば、 基村層 250 km、ヒートシール層 15 μmで構成され る積層フィルムは、延伸又は無延伸のもので0.2 J以 上、好ましくは0.3 ∼5 Jのすぐれたデュポー酸酸 度を有し、または、延伸熱セットしたものは1 J以上、 好ましくは1 ∼10 Jのすぐれたフィルムインパクトを 呈する。

【0119】さらに、本発明のヒートシールフィルムは、基材圏又はヒートシール層に用いられる乳酸系ポリエステル組成物に由来する優れた柔軟性を示す。例えば、基材層 250μm、ヒートシール層 15μmで構成される積層フィルムは、JIS-K-7198、A法に準拠した測定法で室温で、0.5~3.0GPaの範囲、より好ましくは0.6~2.4GPaの範囲のすぐれた貯蔵機理率(E')を示す。

【0120】本発明のヒートシールフィルムは、基材層 に用いられる乳酸系ポリエステル組成物又はヒートシー 制層に用いられるポリ乳酸文は乳酸系ポリエステルシー 物に由来し、優れたブリードアウト抑制効果を量し、特 に、延伸フィルム又はシートであっても優れたブリード アウト抑制効果を有するため好ましい。例えば、10 10cm正方形、250 μm厚の無延伸、及び35μm の延伸シートを35℃、湿度80%の恒温恒温器に放置 したとき、該成形品表面か560日以上ブリード物が現 れない。

【0121】本発明のヒートシールフィルムは、ヒート シール層を互いにシール面とすることによって優れたシ ール強度が得られる。また、基材層とヒートシール層を シール面としても有効なシール強度が得られる。例え ば、熱融着後のシール強度は、JIS-Z-1710に 準拠した測定値で、下限が1N/15mm以上、好まし くは2N/15mm以上、より好ましくは4N/15m m以上、さらに好ましくは8N/15mm以上である。 上限は特に限定されるものではないが50N/mm以 下、好ましくは15N/mm以下である。例えば、イー ジーオープンシールと呼ばれる比較的弱いシール強度が 要求される分野では4~8N/15mm程度が必要であ り、さらに比較的強いシール強度が要求される分野でも 8 N / 15 mm以上の強度が必要であるが、本発明のヒ ートシールフィルムはこれら種々の要求特性、分野で用 いることができる。

[0122] 本発明のヒートシールフィルムの熱酸着が 可能になる温度(シール開始温度)は80で付近であ る。これ以上の温度で熱酸着することにより良好なシー ル強度が得られる。

【0123】また、本発明の熱融者可能な乳酸系ポリマ 一積層体からなるヒートシールフィルムは、一般的な耐 熱性が要求される包装容器に使用でき、特に包装容器と して包装又は収納を目的とした包装袋、ケース、及び熱 成形してなる軽量容器の製造に適する。

【0124】ここで包装袋とは一般に用いられている袋

であり、合成樹脂フィルムを折り曲げまたは接着等の方法によりシールしたもので平面的、場合によっては立体 的な包装材形態である。これを使用した包装の対象としては野菜、菓子、パン等の食品または雑貨あるいは米、 肥料等があるが、ここで得られたヒートシールフィルム は折り曲げあるいは熱触着してなる包装袋としてこれら 各用途に使用できる。

[0125] ケースとはシートの折り曲け加工等により 箱状等にまたは折り曲げ加工しないで円筒状に立体的に 加工し、場合によっては端胞を熱触着等により接着し真 空成形、圧空成形等の熱成形によらないで作戦されるご 体的包装材である。これを使用した包装の対象としは化 粧品、文具、小型電気製品、玩具、雑貨等がある。

[0126] またケースと言われる別の形態として一方 を折り曲げ他の端面を熱脆者するか、あるいは二方を熱 魅着して残る二方を開放した書類等を平面的に収納する ものがある。ここで得られたヒートシールフィルムは折 り曲げあるいは熱齢着してなるケースとしてこれら各用 線に使用できる。

【0127】軽量容器とはフィルムまたはシートを真空 成形、真空圧空成形、熱体圧空成形あるいは深紋り真空 成形等の熱成形方法を用いて立体的に成形される包装材 である。その形態により本体と蓋またはトレーあるいは フードバック、ブリスターバック、PTP包装、液体を 光填するカップ等がある。軽量容器に包装される対象と しては野菜、富肉類、惣菜、菓子、パン、掲げ物等の固 形物食品積あるいはゼリー、ジャム、プリン等の充填す る食品、乳製品、ジュース等の飲料、錠剤等の薬品、維 貨等がある。

[0128]本発明で得られたヒートシールフィルム は、優れた熱融着性、日常的な耐熱性を有し、各種の食 品、飲料、薬品、雑貨等の包装または収納を目的とした 包装材、特に袋、ケース及び熱成形してなる軽量容器に 好適に使用できるものである。

[0129]

【実施例】本発明を実施例により詳細に説明するが、本 発明はこれらに限定されるものではない。実施例中とく に断りがないかぎり「部」、「%」は「重量部」、「重 量%」を意味するものとする。

【0130】本実施例における各測定及び評価は下記方法で行った。

(1) シール強度

シール雑度の測定は、得られた2枚の積層フィルムのヒートシール層を互いに合わせてシール面とし、ヒートシーラー(テスター産業製)により熱融着した。その後、引張試験機 (魚津製作所社製)にて180¹ 剥離試験を実施し、ヒートシール法による熱融着の接着強度をシール強度として測定した。

【0 1 3 1】ただし、シール条件はシールバー温度 6 0 \sim 1 4 0 $^{\circ}$ C、シール圧 2 kg f / c m² (1. 9 \times 1 0

5 P a)、シール時間 1 秒(使用したシルバー寸法は 1 0 × 3 0 0 mm)で行った。シール強度測定は J I S -Z - 1 7 0 7 に準拠した方法により測定した。

【0132】(2)耐熱性

耐熱性の評価は、下記の通り行った。即ち、得られた積 層フィルムを20cm四方の大きさに切り出し、中央に 300gの暫止を置き、それをもむように開発結束 し、筋暴的な試験接を作製した。これを60℃、80℃ の各試験温度のエアーオーブン中に結束部がが上になる ように宙吊U20分後の型 05影響によるフィルムの 状態を観察した。宙吊り時の試験接め長さは13.5 cm となるよう調整した。特に変化が見られなかったもの は○(試験扱の長さが14 cm 以内のもの)。 乗りによ り着しく毎長し変形したもの(試験袋の長さが15 cm を越えるもの)、あるいは被接して重りが落下したもの は×、その間の状態を企として評価した。

【0133】(3)貯蔵弾性率

貯蔵弾性率(E')の測定は、JIS-K-7198、 A法を使用し結晶性乳酸系ポリマー(A)の融点より2 0℃低い温度での貯蔵弾性率(E')又は20℃での貯 蔵弾性率(E')の測定からその値を求めた。

(4) 透明性

透明性の評価は、JIS-K-7105に準拠した方法 によりヘイズ値を求め行った。

(5) 熱的物性

樹脂の融点、ガラス転移温度、結晶化温度は、JISー K-7121に準拠した方法により求めた。樹脂の軟化 温度は、JIS-K-7206に準拠した方法により求 めた。

(6) 生分解性

生分解性の評価は、下記の通り行った。即ち、屋外コンポスト (容景100リットル) に生ゴミ5 kgを入れ、 その上に得られた積層フィルムから切り出した10cm 四方の試験片を置いた。更に5cm程度の厚みの生ゴミを載せて1ヶ月後の試験片の状態を目根により評価した。 崩、この試験は夏期に行った。評価基準は次の通り。 着しく物性の劣化があり、形状の維持分難しいものは〇、変形、白化はあるが形状を維持しているものは〇、全形、白化はあるが形状を維持しているものは

【0134】(7)衝擊強度評価

JIS-K-5400のデュボン衝撃強度測定法を用い て、一定量さの重鍾の高さを等間隔に変えて落下させ、 破壊の有無により、得られたシートの50%破壊エネル ギーを求めた。シートを打突する部位は興製であり、半 径6.3mmの滑らかな半球状のものを用いた。(ウエ シマ製作所社製デュボン衝撃は競機を使用)。

(8) ブリードアウト性

ブリードアウト性の測定はフィルム又はシートを、35 ℃、湿度80℃に保ったタバイエスペック社製恒温恒湿 器PR-2F中に放置した。毎日フィルムの状態を観察 し、ブリードアウトが始まる日数で評価した。

【0135】<製造例>

(製造例1:ボリエステル単位 (b-1) の作製) 撹拌 糖精留器、ガス導入管を付した1 L フラスコに、セバ シン酸を100重量部、ジカルボン酸のモル当量に対し で1、35モル当量のプロピレングリコールを仕込み、 窒素気流下で150℃から1時間に10℃ずつ昇温させ ながら加熱物料とした。

【0136】生成する水を留去しながら220でまで昇温し、1時間後、エステル交換触媒としてチシンテトラプトキンドモノマーを80ppm添加し、0.1KPaまで減圧して6時間撹拌した。その結果、ボリエステル単位として脂肪族ポリエステル(b-1)を得た。ゲルーエミーションクロマトグラフィー(GPCと略する。東ソー株式会社製HLC-8020、カラム温度40℃、テトラギドロフラン溶媒使用。以下同し、)で割定した結果、このボリマーの数平均分子量は28、00、重重平均分子量は52、000であった。

【0137】(製造例2:ボリエステル単位(b-2)の作割) 競拌器、精留器、ガス導入管を付した1 レフラスコに、コハク酸(以下、S u A と省略する。) 100 重量額、ジカルボン酸のモル当量に対して1、35モル当量のプロビレングリコールを仕込み、窒素気造下である。 10でから 1 m 時間に10でラア県温させながら加熱撹拌した。生成する水を留去しながら220でまで昇温後、4塩(レハフニウム 70 p p m を添加し撹拌した。3時間後、0.1 K P a まで減圧して6時間撹拌して、3時間後、0.1 K P a まで減圧して6時間撹拌して、G P C を用いたボリスチレン換算による数平均分子量(M n)が20,00のボリエステル単位として脂肪族ボリエステル(b-2)を得た。

[0138] (製造例3: 乳酸系ポリエステル (A1-1)、(A1-2)の作製) 先に作製した脂肪族ポリエステル (b-1)、(b-2) それぞれについて50重量部 及びラクタイドと各ポリエステルの合計量に対してトルエン10重量部とをセパラブルフラスコに取り、180℃で溶越した。溶液が均一になってからオクタン酸スズ300ppmを添加し、180℃で2.5時間烘料した。

【0139】 重合終了後にエチルヘキサン酸ホスフェートを600ppm添加し、0.5KPaに減圧、1時間 境絆、残留ラクタイドを除去した。脂肪族ポリエステル (b-1)から得られた乳酸系ポリエステル (A1-

1) はGPCで数平均分子量33,000、重量平均分 子量57,000、ガラス転移温度(Tg)53度、脂 防族ポリエステル(b-2)から得られた乳酸系ポリエ ステル(A1-2)はGPCで数平均分子量2400

- 0、重量平均分子量36,000ガラス転移温度(T
- g) 57℃であった。

(14)

【0140】(製造例4:乳酸系ポリエステル(B1- (B1-2)の作製) 先に作製した脂肪族ポリエ ステル (b-1)、 (b-2) それぞれについて50重 **墨部と、L−ラクタイド45重量部、D−ラクタイド5** 重量部及びこれらラクタイドと各ポリエステルの合計量 に対してトルエン10重量部とをセパラブルフラスコに 取り、180℃で溶融した。溶液が均一になってからオ クタン酸スズ300ppmを添加し、180℃で2.5 時間撹拌した。重合終了後にエチルヘキサン酸ホスフェ ートを600ppm添加し、0.5KPaに減圧、1時 間撹拌、残留ラクタイドを除去した。脂肪族ポリエステ ル (b-1) から得られた乳酸系ポリエステル (B1-1) はGPCで数平均分子量33.000. 重量平均分 子量57,000、脂肪族ポリエステル(b-2)から 得られた乳酸系ポリエステル (B1-2) はGPCで数 平均分子量24000、重量平均分子量36,000で あった。

【0141】 (製造例5;ポリ乳酸(P1)の作製) L ーラクタイドを不活性ガス雰囲気中、温度185℃の条件下で1時間授粹後、エステル化絶媒としてオクタン酸 鍋を0.02量配加えて8時間反応を行った。この 後、失活剤として酸性リン酸エステル0.04重量部 あえ混練した。得られたポリ乳酸(以下、P1と称す る)は無色透明な樹脂で、重量平均分子量は0PCの測 定結果から25万、ガラス転移温度(Tg)は59℃、 結晶化温度(Tc)は110℃、融点(Tm)は176 でであった。

【0142】 (製造例6: ボリ乳酸 (P2) の作製) 上 一ラクタイド70モル%。 D一ラクタイド30モル%を 不活性ガス雰囲気中、温度 165℃の条件下で1時間段 評後、エステル化粧媒としてオクタン酸錦を0.02重 盤節加えて8時間反応を行った。この後、失活剤として 酸性リン酸エステル0.04重量部を加え混練した。得 られたボリ乳酸 (以下、P2と称する) は無色透明な樹脂で、重量平均分子量はGPCの測定結果から27万、 ガラス転移温度 (Tg) は52℃、融点 (Tm) は見ら れなかった。

【0143】<参考例>

(参考例1) 本発明のヒートシールフィルムの基材層と して用いられる乳酸系ポリエステル組成物(A)、該組 成物(A)からなる単層シート又はフィルムについて、 下記評価試験を行った。

【0 1 4 4 】 (乳酸系ポリエステル組成物(A)の評例 価)表 1 に示したポリ乳酸(P L A と称する)と製造例 1 で得られた乳酸系ポリエステル(A 1 − 1)を、10 0 ℃で 6 時間加熱減圧乾燥(含む乳酸系ポリエステル組 成物(A)を得た。ガラス転移温度、融点、20 ℃での 貯蔵弾性率(E')、IZOD衝撃強度を測定し、その 結果を表1にまとめて示した。

【0145】 (フィルムのデュボン衝撃値、ブリードアウト性の評価) 表1に示したボリ乳酸 (PLAと称する) と乳酸系がリエステル (A1-1) を、100℃で6時間加熱減圧乾燥し合む乳酸系ポリエステル組成物(A)を得た。この組成物を3.3gと、10cm×1つートを厚さ100μmのPETシートではさみ、190℃で加熱溶離しなが620MPaの圧力で1分間プレスした。得られたフィルムを10分間水冷プレス塊にかけ、該組成物からなるフィルムを取り出し24時間室温に放産した。得られた10cm×10cm、厚さ250μmのフィルムのデュボン衝撃値、ブリードアウト性を測定した。

【0146】(2軸延伸熱セットフィルム作製)表1に 示したポリ乳酸(PLAと称する)と乳酸茶ポリエステ ル (A1-1)を、100で16時間加熱度定線し合 む乳酸茶ポリエステル組成物(A)を得た。この組成物 を小型熱ブレスにより、195℃、5MPaの条件で3 分間プレスした後、急冷を行い、200μmフィルム (縦12cm、横12cm)を作製した後、二軸延伸装 医(岩本製件所製)を用いて、チャン側を10cmと し、延伸温度件60℃、延伸速度10mm分で逐次 延伸により、縦方向、横方向同倍率の2.5倍で延伸 後、エアーオープン中で140℃、50砂熱セットし、 定約35でである。 である15でである。 である15でである。 である2転伸続をサントフィルムについて、 デュが画を得及びブリードアクト性を測定した。その 結果表表1にまとめて示した。その 結果表表1にまとめて示した。その 結果表表1にまとめて示した。その 結果表表1にまとめて示した。その 結果表表1にまとめて示した。その 結果表表1にまとめて示した。その

【0147】 (比較参考例1) ポリ乳酸 (P1) を用いて、参考例1と同様の各評価、測定試験を行った。
【0148】(比較参考例2) Lーラクタイド100重 豊部に対して脂肪族系ポリエアル (重量平均分子量: 3.5万)、セパシン酸50モル%、プロピレングリコール50モル%)10重量部を加入て、不活性ガスで野国気を震験し、170℃で1時間混合させ、エステル化
触媒としてオクタン酸錫0.02重量部を加入て8時間反応を行った。この後、失活制として酸性リン酸エステル。04重層を加え温練しポリマー (A')を関サールの4重層を加え温練しポリマー (A')の重量平均分子量はGPCの測定結果から11万、ガラス転移温度(Tg)は49℃、結晶化温度(Tc)は93℃、融点(Tm)は162℃のあった。このポリマー (A')について参考例1と同様の各評価、測定試験を行った。

[0149]

【表1】

		参考例 1	比較参考例 1	比較参考例 2
ポリ乳酸	ポリ乳酸名	P 1	P 1	_
	分子量(Mw)(万)	2 5	25	_
	分子量(Mn)(万)	1 6	1 6	_
	仕込量 (重量部)	100	100	0
	分子量(Mw)(万)	5. 7	_	11
乳酸系ポリエステル	分子量(Mn)(万)	3. 3	_	6.4
770	仕込量(重量部)	1 0	0	100
*****	Tg (°C)	5 3	6 0	5 5
組成物、	mp (°C)	172	175	168
又はポリマー	貯蔵弾性率(GPa)20℃	2. 2	3. 5	2. 1
	IZOD 衝擊強度(KJ/m²)	15. 1	2. 0	2. 2
250 μm	デュポン衝撃値(J)	0.48	0.10	0.15
フィルム	ブリード開始日数	1年以上	1年以上	6ヶ月
35μm2軸延	フィルムインパ クト(J)	3	0. 7	2
伸熱セットフィルム	貯蔵弾性率(GPa)20℃	2. 7	3. 5	2. 1
	ブリード開始日数	1年以上	_	2日

[0150] <実施例: ヒートシールフィルムの作戦) (実施例1、2) 表2に示した基材層として用いるボリ 乳酸(FLAと称する) <12、酸系ポリエステル (A1) とを含む乳酸系ポリエステル(B1) とを含む乳酸系ポリエステル(B1) とを含む乳酸系ポリエステル(B1) ステル組成物(B)を各々、表2に元す割合でドラムタンブラーを用いてプレンドし、真空乾燥機を用いて80 (こ2時間の)真空乾燥を行った。その後、乳酸系ポリエ ステル(A)とするブレンド乾燥樹脂を基材層に、ポリ 乳酸(PLAと称する)、又はボリ乳酸と乳酸系ポリエ 乳酸(PLAと称する)、又はボリ乳酸と乳酸系ポリエ ステル(B1)とを含む乳酸系ポリエステル(A)とするがよりエステル(A)とするブレンド乾燥樹脂を基材層に、ポリ 乳酸(PLAと称する)、又はボリ乳酸と乳酸系ポリエ

- (B) をヒートシール層にし、共押出機(田辺プラスチック社製)を使用して基材層(20μm)、ヒートシー ル層(15μm)構成の厚み35μmの積層フィルムを 押出成膜した。
- 【0151】その後フィルムに100℃のエアーオーブ ン中で10分間の熱セットを行った。得られた積層フィ ルムにおいて次の評価をした。得られた積層フィルムの 約的物性値、シール強度、耐熱性、融点より20℃以下 での貯蔵弾性率(E°)、透明性、生分解性、プリード

アウト性の各測定結果を表2に示す。

- 【0152】各積勝フィルム共、シール開始温度は80 ℃付近であり、90℃以上においては10N/15mm 以上の良好なシール強度を呈した。耐熱性については重 りを用いた実試験において60℃、80℃の試験温度で 良好であった。この時、各積層フィルムの貯蔵弾性率
- (E') の最低値は90MPa以上である。また、作製したヒートシールフィルムは透明性、生分解性は良好であった。

【0153】(実施例3)表2に示す作製したボリ乳酸(PLAと称する)と乳酸系ポリエステル (A1)とを含む乳酸系ポリエステル (B1)とを含む乳酸系ポリエステル組成物(A)、ポリ乳酸と乳酸版物(B)を、各々表2に示す割合でドラムタンプラーを用いてプレンドし、真空整燃機を用いて80℃、2時間の真空燃を行った。その後、乳酸系ポリエステル組成物(B)をヒートシール層となるように、共押出機(田辺プラステック社製)を使用して基材層(804m)及びヒートシール層(604m)の構成を有する厚み1404mの帰版シートを押出成職した。

- 【0154】次に単発2輪延伸機(岩本製作所社製)に より延伸温度70℃、予熱時間5分、延伸速度100% 分、延伸衛電2×2(縦火機):面倍率40条件で3 5μmの延伸フィルムを作製した。その後フィルムを枠 に挟み固定し100℃のエアーオーブン中で20秒間の 粉セットを行った。
- 【0 15 5 1 得られた橋房フィルムの熱的物性、シール 雄度、 耐熱性、融点より 2 0 ℃低い温度での貯蔵弾性率 (E')、透明性、生分解性、プリードアウト性の各測 定結果を表2に示す。作製した横層フィルムのシール制 始温度は 8 0 で付近であり、9 0 で以上においては10 N / 1 5 mm の良好なシール環度を呈した。 新独性につ いては重りを用いた実試験において60℃、80℃の試 験温度で問題なかった。フィルムの透明性、生分解性は 良好であった。
- 【0156】(実施例4)表3に示すポリ乳酸(PLA と称する)と乳酸系ポリエステル(A1)とを含む乳酸 系ポリエステル組成物(A)、ポリ乳酸と乳酸系ポリエ ステル(B1)とを含む乳酸系ポリエステル組成物
- (B) を各々表3に示す割合でドラムタンブラーを用い てブレンドし、真空乾燥機を用いて80℃、2時間の真 空乾燥を行った。その後、乳酸系ポリエステル組成物
- (A) を基材層に、非晶性の乳酸系ポリエステル組成物 (B) をヒートシール層となるように、押出機(田辺プラスチック社製)を使用して厚み25μmの2種の各単層フィルムを押出成膜した。
- 【0157】ここで乳酸系ポリエステル組成物(A)からなる単層フィルムだけを100℃のエアーオープン中で10分開動セットした。その後、これら2種のフィルムの片面にそれぞれ30%セラテン溶液を塗布し、0.2MPaで圧着した後、乾燥を行った。その結果、外観の具好な積層フィルムが無られた。得られた積層フィルムの熱的物性、シール復度、耐熱性、触点より20℃低い温度での貯蔵弾性率(E°)、透明性、生分解性、ブリードアウト性の各測定機乗を表3に示す。
- 【0158】作製した携帯フィルムはシール明拾温度が 80℃付近であり、90℃以上においては10N/15 mmの良好なシール強度を呈した。新熱性こいては重 りを用いた実試験において60℃、80℃の試験温度で 問題なかった。積層フィルムの貯蔵弾性率(E')の最 低値は90MPa以上であった。フィルムの透明性、生 分解性は良好であった。
- 【0159】(実施例5)表3に示すポリ乳酸(PLA と称する)と乳酸系ポリエステル(A1)とを含む乳酸 系ポリエステル組成物(A)、ポリ乳酸と乳酸系ポリエ ステル(B1)とを含む乳酸系ポリエステル組成物
- (B) を各々表3に示す割合でドラムタンブラーを用い てブレンドし、真空乾燥機を用いて80℃、2時間の真 空乾燥を行った。その後、乳酸系ポリエステル組成物 (A) を基材層に、非晶性の乳酸系ポリエステル組成物

- (8) をヒートシール層となるように、共押出機 (田) プラスチック社製)を使用して基材層 (20μm)の両 面にヒートシール層 (15μm)を形成し、50μmの 積層フィルムを押出成襲した。その後、該フィルムを1 00℃のエアーオープン中で10分間の熱セットした。 (特合れた積層フィルムの熱的砂性値、シール環度、耐熱 性、融点より20℃低い温度での貯蔵弾性率(E')、 透明性、生分解性、ブリードアウト性を測定した。結果 を表3に示す。
- 【0160】当該フィルムのシール開始温度は80℃付近であり、90℃以上においては良好なシール強度を持っている。耐熱性評価については重りを用いた実試験において問題なかった。フィルムの透明性、生分解性は良好であった。
- 【0161】(実施例6)表4に示すポリ乳酸(PLA と称する)と乳酸系ポリエステル(A1)とを含む乳酸 系ポリエステル組成物(A)、ポリ乳酸と乳酸系ポリエ ステル(B1)とを含む乳酸系ポリエステル組成物
- (8) を、各々表 4 に示す割合でドラムタンプラーを用 いてプレンドし、真空弦操機を用いて80℃、2 時間の 真空乾燥を行った。その後、乳酸系ポリエステル組成物 (A) を基材層に、非晶性の乳酸ポリエステル組成物 (B) をヒートシール層となるように、共非出機(田辺
- (B) をヒートシール層となるように、共押出機(田辺 ブラスチック社製) を使用して基材層(20μm)、ヒ ートシール層(15μm) 構成の厚み35μmの積層フ ィルムを押出成膜した。
- 【0162】その後フィルムを100℃のエアーオープン中で10分間熱セットを行った。ここでヒートシール 歴を包装液の内面として、得られた積層フィルムの一端 を折り返し、包装袋の底部分を形成した。次に折り返し 部分の両側をヒートシーラ・(アスター産業型)を用い、ヒートシールし1方が開放した20cm四方の包装 接を作製した。作製した包装液の外観は良好であり。シールした2方のシール機度も良好であった。シール条件は、シールバー温度90℃、シール圧0.2MPa、シール時間1秒(使用したシルバー寸法は10×300mm)で行った。
- 【0163】得られた橋層フィルムの耐熱性、融点より 20℃低い温度での貯蔵弾性率(E')、透明性、生分 解性、ブリードアウト性の各測定結果を表4に示す。本 発明の積層フィルムの耐熱性評価において、包装袋に特 に変形、破れは見られなかった。生分解性評価は生ゴミ を詰めた包装袋を試験片として実施例1、2で行った法 法と同様に評価したが、生分解性は良好であった。
- 【0164】 (実施例7) 表4に示すポリ乳酸 (PLA と称する) と乳酸系ポリエステル (A1) とを含む乳酸 ポポリエステル組成物 (A)、ポリ乳酸と乳酸系ポリエ ステル (B1) とを含む乳酸系ポリエステル組成物 (B) を、各々表4に示い動合でドラムタンプラーを用
- いてブレンドし、真空乾燥機を用いて80°C、2時間の

真空乾燥を行った。その後、乳酸系ポリエステル組成物 (A) を基材層に、非晶性の乳酸系ポリエステル組成物

- (B) をヒートシール層となるように、共押出機(田辺 ブラスチック社製)を使用して基材層(20μm)、ヒ ートシール層(15μm)構成の厚み35μmの積層フ ィルムを押出成職した。
- [0165] その後フィルムを100℃のエア・オープ ン中で10分間熱セットした。ここでヒートシール層を 包装袋の内面として得られた視滑フィルムの一端を折り 返し、包装袋の底部分を形成した。次に折り返し部分の 両側を溶断シールし1方が開放した20に可分の包装 袋を作製した。作製した包装袋の外親は良好であり、シ ールした2方のシール機度も良好であった。シール条件 はシールバー温度300℃で行った。
- [0166]得られた精陽フィルムの所熱性、融点より 20℃低い温度での貯蔵弾性率(E')、透明性、生分 解性、ブリードワト性の会測定を行った。指果を表4 に示す。耐熱性は、包装袋に特に変形、破れはなく良好 であった。生分解性評価は生ゴミを詰めた包装袋を試験 片として実施例1、2で行った方法と同様に評価した が、生分解性は良好であった。
- 【0167】(実施例8)表4に示すポリ乳酸(PLA と称する)と乳酸系ポリエステル(A1)とを含む乳酸 系ポリエステル組成物(A)、ポリ乳酸と乳酸系ポリエ ステル(B1)とを含む乳酸系ポリエステル組成物
- (B) を、各々表4に示す割合でドラムタンブラーを用いてブレンドし、真空乾燥機を用いて80℃、2時間の真空乾燥を行った。その後、乳酸系ポリエステル組成物
- (A) を基材層に、非晶性の乳酸系ポリエステル組成物 (B) をヒートシール層となるように、共押出機(田辺
- (B) をヒートシール層となるように、共押出機(田辺 プラスチック社製)を使用して基材層(20μm)、ヒ ートシール層(15μm)構成の厚み35μmの積層シ ートを押出成膜した。
- 【0168】その後シートに100℃のエアーオープン 中で10分間熱セットをした。ここでヒートシール層を 包装装の内面として得られた機層フィルムの一端を折り 返し、包装袋の底部分を形成した。次に折り返し部分の 両側をインバルスシールし1方が開放した20cm四方 の包装装を作製した。
- 【0169】作製した包装袋の外観は良好であり。シールした2方のシール強度も良好であった。シール機は富士社製ポリシーラーを使用した。
- 【0170】得られた嫡帰フィルムの耐熱性、 融点より 20℃低い温度での貯蔵弾性率(E')、透明性、生分 解性、ブリードアウト性の急測定結果を表々に示す。耐 熱性は包装袋に特に変形、破れは見られなかった。生分 解性評価は生ゴミを詰めた包装袋を試験片として実施例 1、2で行った方法と同様に評価したが、生分解性は良 好であった。
- 【0171】(実施例9)表4に示すポリ乳酸(PLA

- と称する)と乳酸系ポリエステル(A1)とを含む乳酸 系ポリエステル組成物(A)、ポリ乳酸と乳酸系ポリエ ステル(B1)とを含む乳酸系ポリエステル組成物
- (B) を、各々表4に示す割合でドラムタンプラーを用いてプレンドし、真空乾燥機を用いて80℃、2時間の真空乾燥を行った。その後、乳酸系ポリエステル組成物
- (A) を基材層に、非晶性の乳酸系ポリエステル組成物 (B) をヒートシール層となるように、共押出機(田辺
- プラスチック社製)を使用して基材層 (100μm)、 ヒートシール層 (15μm) 構成の厚み115μmの積 層シートを押出成膜した。
- [0172] その後フィルムを100℃のエア・オープン中で10分間の熱セットした。ここでヒートシール層をケースの内面として得られた積層シートを円柱になる様に丸め、その両端を重ね合わせヒートシールし、円柱状のケースの側面部分を作製した。円柱の高さは100 小 直径は5cm、作製したアース側面のシール部分の外観は良好であり、シール強度も良好であった。シール条件はシールバー温度100℃、シール圧0.2MPa、シール時間、砂で行った。
- 【0173】得られた積層フィルムの耐熱性、融点より 20℃低い温度での貯蔵弾性事(ビ)、透明性、生分 解性、ブリードアウト性の各別定を行った、諸泉を表 に示す。ただし、耐熱性は作製した円柱状ケースを60 で、80℃の各試験温度のエアーオーブン中に豊値に立 でて20分割おいて行った。特に収略、変形を見見られ なかった。生分解性評価は生ゴミを詰めたケースを試験 片として実施例1、2で行った方法と同様に評価した が、生分解性は終乎を750%
- 【0174】 (実施例10) 表4に示すポリ乳酸 (PLAと称する) と乳酸系ポリエステル (A1) とを含む乳酸系ポリエステル組成物 (A)、ポリ乳酸と乳酸系ポリエステル組成物 (B1) とを含む乳酸系ポリエステル組成物
- (8) を、各々表4に示す割合でドラムタンプラーを用 いてプレンドし、真空乾燥機を用いて80℃、2時間の 真空乾燥を行った。その後、乳酸系ポリエステル組成物 (A) を基材層に、非晶性の乳酸系ポリエステル組成物
- (B) をヒートシール層となるように、共押出機(田辺プラスチック社製)を使用して基材層(250μm)、 ヒートシール層(15μm)構成の厚み265μmの真空成形用積層シートを押出成膜した。
- 【0175】また同様に基材限20μm、ヒートシール 層15μm構成の厚み35μmのシール用積層フィルム を押出成膜した。その後フィルムは100℃のエアーオ ープン中で10分間熱セットをした。なお、真空成形用 積層シートに関して、衝撃強度評価を行った。真空成形 用積層シートの衝撃値は0.35Jであり、良好であっ た。
- 【0176】シートは開口部の直径が55mmの円形で 絞り比が0.36(雌型)のカップ金型にて真空成形を

行い評価用軽量容器に成形した。この時ヒートシール層 は容器内側にし、シール部分に相当する成形品のフラン ジ部の幅は3mmとした。真空成形条件はヒーター温度 40℃、加熱時間10秒、金型温度80℃、成形時間3 0秒で行った。

【0177】得られた積層フィルムの耐熱性、融点より 20℃低い温度での貯蔵弾性率(E')、透明性、生分 解性、ブリードアウト性の名測定結果を表4に示す。た だし、耐熱性は作製したカップにおいて60℃、80℃ の各試接温度のエアーオーブン中で20分間おいて行っ た。60℃で計与に収縮、変形等は見られなかったが8 0℃で若干の変形が見られた。評価は外観評価(○:良 ダ、×・収縮、△:若干の変形)。次にカップとシール 用フィル&をオートカップシーラー(サンライズシステム社製)を使用しシール温度100で、シール圧0・2 MPa、シール時間1秒にてヒートシールをした。シール面は互いのヒートシール層とした。シールした軽量容器のシール強度は良好であり、シールした外観も良好であった。

【0178】生分解性評価は試験片を生ゴミを詰めた軽量容器として実施例1、2で行った方法と同様に評価したが、生分解性は良好であった。

【0179】 【表2】

実施例 2 3 基材層 到.酸系ポリエステル(A1) A1-1 A1-1 A1-2 まり乳酸 100 部に対する乳酸系よりエステル(A1)の添加量(部) 10 10 30 ポリ乳酸 P1 P1 P1 乳酸系ポリエステル組成物(A)の融点[°C] 175 175 174 乳酸系ポリエステル組成物(A)の結晶化温度[℃] 110 110 110 ヒート 乳酸系ポリエステル(B1) B1-1 B1-2 シール が リ乳酸 100 部に対する乳酸系が リエステル(B1)の添加量(部) 10 30 屬 ポリ乳酸 P2P2 P2 乳酸系ポリエステル組成物(B)の軟化温度「℃] 52 51 51 厚み[µm] 35 35 35 ヘイズ値[%] 5 5 3 60℃ 0 0 0 耐熱性 80℃ \circ \circ \circ E' [MPa] 150 130 100 **と** ← ト 生分解性 0 シール 80% 3 2 フィル 900 7 6 7 A 100℃ R 8 R シル強度 120℃ 10 9 10 [N/15mm] 140℃ 10 9 10 1年 1年 1年 ブリード開始日数 以上 以上 以上

[0180] [表3]

		実施例	4	5
基材層	乳酸系ポリエステ	*(A1)	A1-2	A1-1
	ポリ乳酸 100 音	30	10	
	ポリ乳酸		P1	P1
	乳酸系ポリエステ	µ組成物(A)の融点[℃]	174	175
	乳酸系ポリエステ	#組成物(A)の	110	110
	結晶化温度[℃	c)		
ヒート	乳酸系ポリエステ	»(B1)	B1-2	B1-1
シール	ポリ乳酸 100 部	界に対する	30	10
曆	乳酸系ポリエステル(B1)の添加量(部)			
	ポリ乳酸			P2
	乳酸系ポリエステル組成物(B)の軟化温度 [℃]			51
	厚み[μm]			50
	ヘイズ値[%]		4	7
	耐熱性	60℃	0	0_
	MITTALE	80℃	0	0
ヒート	E' [MPa]		100	130
シール	生分解性		0	0
フィルム		80℃	2	3
		90℃	7	7
	シール強度	100℃	8	8
	[N/15mm]	120℃	10	9
		140℃	10	9
	ブリード開始	日数	1 年	1 4
		r+	以上	以上

[0181]

				l			
実施例			6	7	8	9	10
基材層	乳酸系ポリエステル(A1)			A1-2	A1-2	A1-1	A1-1
	ポリ乳酸 100 部	に対する乳酸系ポリエステル	30	30	30	10	10
	(A1)の添加量(部)					
	ポリ乳酸		P1	P1	P1	P1	P1
	乳酸系ボリニステル維	[成物(A)の融点[℃]	174	174	174	175	175
	乳酸系ポリエステル	組成物(A)の結晶化温度	110	110	110	110	110
	[℃]						
ヒート	乳酸系ポリエステル(E	31)	B1-2	B1-2	B1-2	B1-1	B1-1
シール	ポリ乳酸 100 部	に対する乳酸系ポリエステル	30	10	30	10	10
居	(B1)の添加量(部)						
	ポリ乳酸		P2	P2	P2	P2	P2
	乳酸系ポリエステル組成物(B)の軟化温度[℃]		52	52	52	51	51
	厚み[µm]		35	35	35	115	265
	ヘイズ値[%]		4	4	4	10	20
ヒート		60℃	0	0	0	0	0
シール	耐熱性	80℃	0	0	0	0	0
フィル	E' [MPa]		100	100	100	130	130
4	生分解性		0	0	0	0	0
	ブリード開始日		1 年	1 年	1年	1 年	1 年
	フッート開始日	以上	以上	以上	以上	以上	

 とし、ヒートシーラー (テスター産業型) により熱融者 し、シール強度を評価した。また、耐熱性、融点より 2 0 で低い温度での貯蔵弾性率 (E') 透明性、生分解性、プリードアウトの各測定を行った。その結果を表5 に示す。このフィルムについてはシール強度が得られなかった。

【0183】 (比較例3) 表ちに示すポリ乳酸 (PLA と称する) と乳酸系ポリエステル (A1) とを含む乳酸 系ポリエステル組成物 (A)、ポリ乳酸と残酸系ポリエ ステル (B1) とを含む乳酸系ポリエステル組成物 (B) を、各々表ちに示す割合で各々ドラムタンブラー を用いてプレンドし、真空整機を用いて80℃、2時 間の真空乾燥を行った。本比較例では、乳酸系ポリエス テル組成物 (A)をビートシール層に、非晶性の乳酸系 ポリエステル組成物 (B)を基材層となるように、基材 ポリエステル組成物 (B)を基材層となるように、基材 層 $(80 \mu m)$ 、ヒートシール層 $(60 \mu m)$ 構成の厚み $140 \mu m$ の積層シートを押出成膜した。

【0184】次に単発2軸延伸機(岩本製件所社製)に 4り延伸温度70℃、予熱時間5分、延伸速度100% 分が、延伸恒率2×2(縦火機):面倍率4の条件で3 5μmの延伸機層フィルムを作製した。フィルムを30 cm角の枠に挟み固定し、100℃のエアーオープン中で20秒、熱セントした。

【0185】シール強度測定は、シール強度の測定は、

得られた2枚の積層フィルムのヒートシール層を互いに 合わせてシール面とし、ヒートシーラー(テスター産業 製)により熱触着し、シール強度を評価した。また、耐 熱性、融点より20℃低い温度での貯蔵弾性率

(E')、透明性、生分解性、ブリードアウト性を評価 した。その結果を表5に示す。このフィルムはシール強 度が得られなかった。

【0186】 【表5】

		1	2	3	
ヒートシ	乳酸系术 リエステル(A1)			1	2
ール層	ボリ乳酸 100 部に対する			10	30
	乳酸系ポリエステ	以 A1)の添加量(部)			
	ポリ乳酸		P1	P1	P1
	乳酸系ポリマー(A)の融点[℃]	175	175	174
	乳酸系ポリマー(.	A)の結晶化温度[℃]	110	110	110
基材層	乳酸系ポリニステ	ル (B1)	_	1	2
	ポリ乳酸 100 部	形に対する	-	10	80
	乳酸系ポリエステ	ル(B1)の添加量(部)			
	ポリ乳酸		P2	P2	P2
	乳酸系ポリマー(!	B)の軟化温度[℃]	52	51	51
	厚み[μ m]		35	35	35
	ヘイズ値[%]			5	3
	TELLERA SAS.	60℃	0	0	0
	耐熱性	80℃	0	0	0
	E' [MPa]			110	90
	生分解性		0	0	0
ヒートシ		80℃	0	0	0
ールフィ		90℃	0	0	0
ルム	y-#強度	100℃	0	0	0
		120℃	0	0	0
		140℃	0	0	0
	ブリード開始日数		1年以	1年以	1年以
			上	上	上

【0187】 (比較例4) 表6に示す、ポリ乳酸 (PL Aと称する) と乳酸系ポリエステル (A1) とを含む乳酸系ポリエステル組成物 (A)、ポリ乳酸と乳酸系ポリ エステル (B1) とを含む乳酸系ポリエステル組成物

エスノル (51) たとも304歳(来)ナスノル Paulyの(8) を、名々表6に示す割合でドラムタンプラーを用いてブレンドし、真空乾燥機を用いて80℃、2時間の真空乾燥を行った。その後、乳酸系ポリエステル組成物(8) をヒートシール層となるように、共押出機(田辺プラステック社製)を使用して基材層(20μm)、ヒートシール層(15μm)構成の厚み35μmの積層フィルムを押址成限した。

【0188】その後、熱セットを行わずに得られた積層 フィルムの耐熱性、透明性を測定した。結果を表々に示 す。作製した積層フィルムの耐熱性については重りを用 いた実試験において60℃、80℃の試験温度で破れが 見られた、積層フィルムの融点より20℃低い温度での 貯蔵弾性率(E')の最低値は0MPaであり、耐熱性 はなかった。

【0189】(比較例5)表6に示す作製したボリ乳酸(PLAと称する)と、乳酸系ポリエステル(A1)とから乳酸系ポリエステル組成物(A)とする樹脂を表6に示す割合でドラムタンプラーを用いてブレンドし、真空乾燥機を用いて80℃、2時間の真空乾燥を行った。その後、乳酸系ポリエステル組成物(A)を押出機(田辺ブラスチック社製)を使用して厚み35μmの準層フィルムを押出成膜した後、フィルムを100℃のエアーオーブン中で10分間の熱セットを行った。

【0190】得られた単層フィルムのシール強度、耐熱性、透明性を測定した。結果を表6に示す。ヒートシール強度は得られなかった。

【0191】(比較例6)表6に示す作製したボリ乳後 (PLAと称する)と乳酸系ポリエステル(81)とか ら非晶性の乳酸系ポリエステル組成物(8)とする樹脂 を、表6に示す割合でドラムタンブラーを用いてプレン ドし、真空乾燥機を用いて80で、自時間の変乾燥を 行った。その後、押出機(田辺ブラスチック社製)を使 用して原み35μmの半腰フィルムを押出版蔵し、フィ ルムを100でのエアーオープン中で10分間の熱セットを行った。得られた半層フィルムの耐熱性、透明性、 生分解性、プリードアウト性を測定した。評価結果を表 6に示す。こで作製した関マノルムの耐熱性、ごい でに乗す。こで作製した関マノルムの耐熱性につい ては重りを用いた実試験において60で、80℃の試験 温度で破れが見られた、掲帯フィルムの耐震機性率 (E)の感覚値は10MPのであり、耐熱性はなかっ

た。 【0192】(比較例7) L - ラクタイド100重量部

に対して脂肪族系ポリエステル (重量平均分子量: 3. 5万)、セバシン酸50モル%、プロピレングリコール

【0193】ラクタイド(レーラクタイド90軍量部、 D-ラクタイド10重量部) に対して脂肪族系ポリエス テル (重量平均分子量: 3、5万)、セバシン酸50モ ル%、プロピレングリコール50モル%)10重量部を 加えて、不活性ガスで雰囲気を置換し、170℃で1時 間混合させ、エステル化触媒としてオクタン酸錫0.0 2重量部を加えて8時間反応を行った。この後、失活剤 として酸性リン酸エステル0.04重量部を加え混練し ポリマー (B') を得た。得られたポリマー (B') の 重量平均分子量は G P C の測定結果から 1 1 万、ガラス 転移温度 (Tg) は48℃、融点 (Tm) は見られなか った。このポリマー (B') をヒートシール層として使 用する。得られた各々のポリマーについて真空乾燥機を 用いて80℃、2時間の真空乾燥を行った。その後、ポ リマー (A') を基材層に非晶性のポリマー (B') を ヒートシール層にし、共押出機(田辺プラスチック社 製) を使用して基材層(250 μm)、ヒートシール層 (15 µm) 構成の厚み265 µmの積層シートを押出 成膜した。

【0194】該積層シートについて衝撃強度評価を行っ た。衝撃値は0.15」であり実施例10で作製したシ ート (O、35J) より劣ることがわかった。 【0195】(比較例8)比較例7で作製したボリマー (A') 及びポリマー (B') を各々について真空乾燥 機を用いて80℃、2時間の真空乾燥を行った。その 後、ボリマー (A') を基材層に非晶性のボリマー (B')をヒートシール層にし、共押出機(田辺プラス チック社製)を使用して基材層(80 µm)、ヒートシ ール層 (60 μm) 構成の厚み140 μmの積層シート を押出成膜した。次に単発2軸延伸機(岩本製作所社 製)により延伸温度70℃、予熱時間5分、延伸速度1 00%/分、延伸倍率2×2(縦×横):面倍率4の条 件で35μmの延伸フィルムを作製した。その後フィル ムを枠に挟み固定し100℃のエアーオーブン中で20 秒間の熱セットを行った。該積層・延伸フィルムは延伸

後、2日でフィルム表面(両面)に白い堆積物が見られ

【0196】 【表6】

た。

	4	5	6		
乳酸系ポリ	乳酸系ポリエステ	1	1	-	
エステル組成	ま リ乳酸 100 部に対する乳酸系ポ リエステル(A1)の添			10	-
物(A)	加量(部)				
	ポリ乳酸		P1	P1	_
	乳酸系ポリマー(乳酸系ポリマー(A)の融点[℃]			
	乳酸系ポリマー(A)の結晶化温度[℃]	110	110	_
酸系ポリエス	乳酸系ポリエステ	⊮(B1)	1	_	1
テル組成物	**リ乳酸 100 i	部に対する	10	_	10
(B)	乳酸系ポリエステ	ル(B1)の添加量(部)			
	ポリ乳酸		P2	_	P2
	乳酸系ポリマー(B)の軟化温度[℃]			_	52
	厚み[µm]		50	35	35
	ヘイズ値[%]		7	7	3
	耐熱性	60℃	0	0	0
		80℃	0	0	0
	E' [MPa]		0	0	0
積層フィ	生分解性		0	0	0
ルム、又は		80℃	3	o	
単層フィ		90℃	7	o	_
ルム		100℃	8	0	
	シール強度 [N/15mm]	120℃	9	0	_
		1 4 0 ℃	9	0	
	ブリード開始日教		1 年	1 年	1 年
			以上	以上	以上

[0197]

【発明の効果】本発明は、優れた耐衝撃性、柔軟性、耐 熱性及びシール強度、低プリードアウト性を有するヒー トシールフィルム、特に、優れた衝撃強度、柔軟性、耐 熱性及びシール強度を有する無延伸フィルム又はシート からなるヒートシールフィルム、並びに優れた耐熱性及 びシール強度、低ブリードアウト性を呈する延伸フィル ム又はシートからなるヒートシールフィルムを提供でき る。

フロントページの続き

(72) 発明者 三原 崇 千葉県佐倉市大崎台1-27-1-B308 Fターム(参考) 3E086 AB01 AD01 AD02 BA04 BA15 BB41 BB51 BB85 BB90 CA01 CA11 CA28 CA35 4F100 AK41A AK41B AL05B AT00A

4F100 AK41A AK41B AL05B AT00/ BA02 EJ17 EJ172 EJ38 EJ382 EJ42 EJ422 GB15 GB23 GB66 GB71 JA04A JA04B JA05A JA12B JJ03 JK07A JK07B JK10 JK17 JL12B YY00A YY00B